### PROCESS FOR MANUFACTURE OF PSEUDOTRISACCHARIDES

Patent number:

JP52000244

**Publication date:** 

1977-01-05

Inventor:

PIITAA JIYON RABURU DANIERUSU

Applicant:

SCHERICO LTD

Classification:

- international:

C07H15/234; C07H15/236; C07H15/00; (IPC1-7):

A61K31/71; C07H1/00; C07H15/22

- european:

C07H15/234K2; C07H15/236; C07H15/236K

Application number: JP19750141053 19751125

Priority number(s): US19740528592 19741129; US19740528593 19741129;

US19750611289 19750908; US19750611290 19750908

Also published as:

NL7513737 (A) LU73887 (A) GB1528930 (A) FR2292482 (A1 ES442989 (A)

more >>

Report a data error he

Abstract not available for JP52000244

Abstract of corresponding document: GB1528930

5-Epiderivatives of the 4,6-di-O-(aminoglycosyl)-2-deoxystreptamines gentamicin A, gentamicin B, gentamicin B1, gentamicin C1, gentamicin C1a, gentamicin C2, gentamicin C2a, gentamicin C2b, gentamicin X2, tobramycin, verdamicin, kanamycin A, kanamycin B, 3',4'-dideoxykanamycin B, antibiotic G-52, antigbiotic 66-40B, antibiotic 66-40D, antibiotic G-418, antibiotic JI-20A, antibiotic JI-20B and sisomicin and the corresponding 1-N-alkyl derivatives are obtained by reacting the above 4,6-di-O-(aminoglycosyl)-2-deoxystreptamines which have a hydrocarbon-sulphonyloxy group in position 5 with dimethylformamide at 80 - 155 DEG C, preferably in the presence of a tetraalkylammonium alkanoate. A the amino and hydroxyl groups not involved in the reaction are protected. The final products with antibiot activity are obtained in good yields in the process.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## 計算

`ø,

# **医先椎主張**

第2000日 第2000日 (4000円)

**8**7

明許法第38条たドレ書 の規定による特許出願

昭和 50年 1 1月25日

特許庁長官 斎藤英雄

1. 発明の名称

17.



\*4 \*41½0#9 ブソイドトリサツカロイド類の製造法

### 2. 特許請求の範囲に記載された発明の数

3. 発明 者

住 所 アメリカ合衆国ニュージャージー 州セダー · グローブ・ロックリッジ・プレイス 11番

氏 名 ピーター・ジョン・ラブル・ダニエルス

4. 特許出頭人

住 所 スイス国ルセルネートプフェルシュトラーセ 5番

名 称 シエリコ・リミテンド

代表者 フリッツ・アントニー

同・ ローズマリー・アイセンリング

同・ ローズマリー・アイ



5.代理人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新大手町ビル206号室 電 話 東京(270) 6641番(太代表)

氏名 (2770) 弁理士 夢 幾 恭 三春(4) 50 1/1053 (外2名)

### 19 日本国特許庁

## 公開特許公報

①特開昭 52-244

④公開日 昭 52.(1977) 1. 5

②特願昭 50-141053

②出願日 昭50 (1975) 11.25

音音 未請求

(全93頁)

庁内整理番号

7457 43

5921 44

520日本分類

16 C842 30 G18 30 H612 51) Int. C12

CO7H 15/22 CO7H 1/00 Ab1K 31/71

A 4

1. (発明の名称)

ブソイドトリサンカロイド類の製造法

2. [特許請求の範囲]

(1) 4.6-ジ-O-(アミノグリコシル)-2
-デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシン(gentamicin) A. ゲンタマイシン(gentamicin) B1.
がンタマイシン(gentamicin) C1.ゲンタマイシン(gentamicin) C1.ゲンタマイシン(gentamicin) C1.ゲンタマイシー(gentamicin) C1.ゲンタマイシー(gentamicin) C2.ゲンタマイシー(gentamicin) C2.ゲンタマイシン(gentamicin) C2.ゲンタマイシン(gentamicin) C2.ゲンタマイシン(gentamicin) C2.ゲンタマイシン(gentamicin) C2.ゲンタマイシン(gentamicin) X2.トブラマイシン(tobramycin).ベルダマイシン(serdamicin).
カナマイシン(kanamycin) A. カナマイシン

NH a NHR

〔式中、Rは水泵または −CH2 Y 葢(式中、Y は 水泵、アルキル、アルケニル、シクロブルキル、 アルキルシクロアルキル、ヒドロキシアルキル、

ン部分が、式、

(式中・Rは上記と同一の意義を有し、そしてX'はヒドロキシまたはアジドである。)で表わされる1.3 - ジ・アミノシクリトールによつて健康され、かつ5位を除き全ての位置でN基及び0番が保護されている化合物から保護基を除去し、遺襲基Xがアミノである4.6 - ジ・0 - (アミノジクリコシル) - 2 - デォキシストレブタミンの誘導体を所選する場合には、保護基の除去の前後いずれかで5位のアジド基の違元を行ない、かつ、所選の場合には、Rが水業である化合物をアルキル化することによりRが-CH2Y基(式中・Yは上

配と附一の意義を有する。)である化合物を得、 次いでその誘導体化合物をそまままたは楽学的に 適当な破付加塩として単離するととを特徴とする 財配製造方法。

(2) 4,6-ジ-O-(アミノグリコシル)-2
-デオキンストレブタミン類であるゲンタマイシン(gentamicin)A.ゲンタマイシン(gentamicin)B. ゲンタマイシン(gentamicin)B. ゲンタマイシン(gentamicin)C. ゲンタマイシン
(gentamicin)C. ゲンタマイシン(gentamicin)
C. ゲンタマイシン(gentamicin)C. a.ゲンタマイシン(gentamicin)C. a.ゲンタマイシン(gentamicin)C. a.ゲンタマイシン(gentamicin)C. a.ゲンタマイシン(gentamicin)C. a.ゲンタマイシン(gentamicin)C. b.ゲンタマイシン(gentamicin)X. ナブラマイシン(tobramycin).ベルダマイシン(verdamicin).カナマイシン(kanamycin)B.

【式中、R は水煮または - CH = Y (式中、Y は水 な・アルキル・アルケニル・シクロアルキル・ア ルキルシクロアルキル・ヒドロキシアルキル・ア ミノアルキル・N - アルキルアミノアルキル・ア

特別 第52-244(3)

ミノヒドロキシアルキル、N-アルキルアミノヒドロキシアルキル、フェニル、ベンジルまたはトリルであり、該脂肪族疫素は7個以下の炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで健康されている。)であり、そしてXi はヒドロキシである。〕で表わされる1、3-ジーアミノシクリトールによつて健康された前配誘導体、及びその果学的に適当な酸付加塩の製造方法において上配の4.6-ジーの・(アミノグリコシル)・2-デオキシストレブタミン類中の1個の誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

方法。

 (式中、Rは上配と同一の意践を有し、そしてX には非値換または値換の炭化水系 - スルホニルオキシである。)で扱わされる1.3 - ジ・アミノシクリトールによつて置換され、かつ4.6 - ジ・〇・(アミノグリコシル) - 2 - デオキンストレブタミン誘導体のヒドロキシ及びアミノ基が増元的分解または塩基性もしくは弱酸性加水分解を受けやすい基により保護されている化合物を約80~1550の温度でジメチルホルムアミドで処理し、份られた化合物中の保護基を除去し、次いで所望ならば、Rが水素である化合物をアルキル化するとにより、Rが - CH = Y 基(式中、Y は上配と同一の意義を有する。)である化合物を得、この誘導体化合物をそのまままたは薬学的に適当な酸付加塩として単離することを特徴とする前記製造

抗生物質(Antibiotic)66-40D. 抗生物質
(Antibiotic)G-418.抗生物質 (Antibiotic)JI-20A.抗生物質 (Antibiotic)JI-20B
及びシソマイシン (sisomicin) の誘導体で、そ
の2-デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、R は水素または - CH = Y 基 (式中、Y は水素・アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アルキルシクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノアルキル、N - アルキルアミノアルキル、アミノヒドロキシアルキル、N - アルキルアミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、眩眩肪族残基は7個以下の炭素原

子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで置換されている。)であり、そしてXI はヒドロキシである。〕で表わされる1.3 - ジェアミノシクリトールによつて 置換された前配誘導体、及びその楽学的に递当な 酸付加塩の製造万法において、上配の4.6 - ジュー 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類中の1個の誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、R及びX: は上配と同一の意義を有する。) で扱される1,3-ジーアミノンクリトールによつ て値換され、かつ4,6-ジ-0-(アミノクリコ

特別「7552-244(4)シル)-2-デオキシストレブタミン誘導体の5-ヒドロキシ基以外のアミノ及びヒドロキシ基が遠元的分解または塩基性もしくは弱酸性加水分解を受けやすい基により保健されている化合物を酸化剤と反応させ、得られたN-保護-0-保護-デヒドロ-4,6-ジー0-(アミノクリコシル)-2-デオキシストレブタミンをアルカリ金属ホウ水業化物と反応させ、得られた生成物中の保養を除き、次いで所選ならば、Rが水業である化合物をアルキル化することによりRが-CH2Y基(式中、Yは上配と同一の放棄を有する。)である化合物を得、この誘導体化合物をそのままたは楽学的に適当な酸付加塩として単離することを特徴とする即配製造方法。

(4) 4,6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2

20A.杭生物質 (Antibiotic)JI-20B 及びシソマイシン (sisomicin) の誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、RidーCーY基(式中、Yは水梨、アルキル、アルケニル、ツクロアルキル、アルキルシクロアルキル、アミノアルキル、ドロキシアルキル、アミノヒドロキシアルキル、N-アルキル、N-アルキルでは、1とドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、設確防族残差は7個以下の炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで遭換されている場合は異なる炭素原子上で僅換されている。)であり、そ

特明 552-244(5)

してX はヒドロキシ,アジドまたはアミノであり、 「段番を有していてもよい化合物を、式、

してX はヒドロキシ・アジドまたはアミノであり、かつシソマイシン(sisomicin)の誘導体の場合は値模基X はアジドまたはアミノである。 ] で表わされる1,3-ジーアミノンクリトールによつて値機された前記誘導体及びその薬学的に適当な酸付加塩の製造万法において上記の4,6-ジーロー(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン増中の1 値の誘導体で、その2-デオキシストレブタミンが、式、

(式中、Xは上記と同一の意識を有する。)で要わされる1.3-ジーアミノシクリトールによつて 直換され、かつ1位以外の任意の位置にアミノ保

更に辞しくは本発明はゲンタマイシン (genta-micin) 類、シソマイシン (sisomicin)、ベルダマイシン (verdamicin)。トプラマイシン (tobramycin)。カナマイシン(kanamycin) 類、抗生物質 (Antibiotic)G-418.66-40B.66-40D.JI-20A,JI-20B 及びG-52等の4.6-ジーのー(アミノグリコシル)ー2ーデオキシストレブタミン抗歯剤の5ーエピー、5ーエピーアミノー5ーデオキン及び5ーエピーアジドー5ーデオキシ誘導体及びそれらの1ーNーアルキル誘導体に関する。

本技術分野で知られているものは 4.6 - ジ - 0
- ( アミノグリコシル ) - 1.3 - ジアミノサイク
リトール類として化学的に分類される広仇スペクトル抗関剤である。この群で重要な抗菌剤はアミ

HO-C-Y'
(式中、Y' は上配のY についてと同一の意義を
有し、かつ存在する任意のアミノまたはヒドロキ
シ茜は保護されていてもよい。)で扱わされる酸
(カルボジイミドの存在下)及び酸酸の反応性誘
導体から適ばれたアシル化剤で処理し、次いで必
要ならば分子中に存在する全ての保養基を除去し
た後、目的とする誘導体化合物をそのまままたは
嬢付加塩として単離することを特徴とする前配製
治万法。

#### 3. [発明の詳細な説明]

本 発明はブソイドトリサッカロイド類、その製造法、抗菌剤としてそれらを用いるための薬学的 処方及びその方法に関する。

ノサイクリトールが2 - デオキシストレブタミンである化合物である。4.6 - ジ - O - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類中で特に重要な抗菌剤は6. - 位のアミノグリコシル基がガロサミール残器である化合物である。4 - O - アミノグリコシル - 6 - O - ガロサミール - 2 - デオキシストレブタミン類の分類中にはゲルタマイシンB、B1、C1、C1a、C2、C2a、C2b 及びX2、ベルダマイシン・シソマイシン、抗生物質G-418、抗生物質G-52、抗生物質JI-20A及び抗生物質JI-20Bのような抗菌剤が含まれる。

また本技術分野では上配の4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 1.3 - ジアミノサイクリトール類の1 - N - アルキル誘導体で通常広汎スペク

特明 四52-244 (u)

トル抗菌活性を呈し、かつ1 - N - 非臓換抗関剤 に対して抗力のある細菌に対し高い活性を有する 化合物も知られている。

本発明による新規なブソイドトリサッカロイド 類は 4.6 - ジ - 〇 - (アミノクリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシン A , ゲンタマイシンB , ゲンタマイシンB , ゲンタマイシンC 1 a , ゲンタマイシンC 2 a , ゲンタマイシン C 2 a , ゲンタマイシンX 2 , トブラマイシン , ベルダマイシン , カナマイシンA , カナマイシンB , 抗生物質 G - 5 2 , 抗生物質 66 - 40 B , 抗生物質 G - 4 18 , 抗生物質 J I - 20 B , 及びシソマイシンの誘導体でその2 -

基 X は ア ジド または ア ミ ノ 善 で ある。 〕 で 表 わ さ れる 1,3 - ジー ア ミ ノ シ ク リト ー ル に よ つ て 虚 換 された 前 配 誘 導 体 及 び そ の 薬 学 的 に 適 当 な 酸 付 加 塩 で ある。

本発明による特に有用な抗歯剤は6 - 位の丁ミノグリコンド残基がガロサミニルである4.6 - ジー〇 - (丁ミノグリコンル) - 2 - デオキシストレブタミン類の誘導体である。本発明による4 - 〇 - 丁ミノグリコンル - 6 - 〇 - ガロサミニル - 2 - デオキシストレブタミン類の典型的な誘導体は、ゲンタマイシンB・ゲンタマイシンB・ゲンタマイシンB・ゲンタマイシンC1.ゲンタマイシンC1.ゲンタマイシンC1.ゲンタマイシンC1.がンタマイシンス1.ゲンタマイシンス1.ゲンタマイシン・ベルダマインン・抗生物質G-418.抗生物質JI-20A.

デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、Rは水素または一CHz Y 基(式中Y は水 業・アルギル・アルケニル・シクロアルギル・ア ルギルシクロアルギル・ヒドロギシアルギル・ア ミノアルギル・N - アルギルアミノアルギル・ア ミノとドロギシアルギル・N - アルギルアミノと ドロギシアルギル・フェニル・ペンジルまたはト リルであり、酸脂肪族淡萎は7個までの炭素原子 を有し、かつアミノ及びヒドロギシで置換されている。) であめ、そしてX はヒドロギシ・アジドまたはア ミノであり、かつシソミシン誘導体の場合は虚換

抗生物質JI-20B 及び抗生物質G-52の誘導体であり、とれらの化合物は下配の構造式Xにより表わされるものである。

〔式中、X及びRは上配の式 『におけると同一の 意義を有し、AG;は下配の群から選ばれるアミノ グリコシル官能基である。

〔式中、X及びXは上配の式 【におけると同一の 意義を有し、AG1は下配の群から選ばれるアミノ グリコシル官配签である。

特別 図52-244(/)

CH\*\* NH\*\*

(シソマイシン)

NH\*\*

CH\*\* NH\*\*

(・ハダマイシン)

NH\*\*

CH\*\* NH\*\*

(・ハダマイシン)

NH\*\*

CH\*\* NH\*\*

(・ハグマイシン)

(・ハグマイン)

本発明によるその他の有用な 4,6 - ジ - O - ( アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミ ン類としては式 2.

で扱わされるトプラマイシン・カナマイシンA・カナマイシンB 及び 3'・4' -ジデオキシカナマイシンB の誘導体;

(式中、X及びRは上記の式 I におけると同一の 意識を有する。)で表わされる抗生物質 66-40D

特別 昭52-244(8)

の誘導体及び

式 XII

【式中X及びRは上配の式【におけると同一の意 残を有し、AG3は下配の群から選ばれたアミノグ リコシル官配基である。

で表わざれるゲンタマイシンA 及び抗生物質 66-

及び非値性有機溶媒に溶解しない白色固体により 特徴付けられる。

式 R ~ M により 表わされるような本発明による 化合物、 特に 6 ~ 0 ~ アミノグリコシルが 6 ~ 0 一ガロサミニルである化合物 及びその無罪で果学 的に適当な酸付加塩は通常広汎スペクトル抗 閣括 性を呈し、親抗生物質に比べ改善された抗菌スペ クトルを有する。

-CH2Y基として考えられる健康基にはエチル、
n-プロビル、n-プテル、β-メチルプロビル、
n-ペンチル、β-メテルプチル、r-メチルブ
チル及びβ、β-ジメチルブロビル、n-ヘキシ
ル、δ-メチルペンチル、β-エチルブチル、r
-エチルプチル、n-ヘプチル、ε-メチルヘブ
テル、β-エチルペンチル、7-エチルペンチル、

・ 特別 沼 40B の誘導体が含まれる。

式【または式【~ M で 表わされた本発明による 4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン誘導体は白色の無定形粉末が特徴である。

また本発明における物質組成物の観点に入るものとしては上述の4.6~ジー〇ー(アミノクリコシル)・2・デオキシストレブタミンの誘導体の楽学的に適当な酸付加塩があり、この塩は例えば避避塩基を適当な酸で通常約pH 5まで中和するととのような公知の方法により製造できる。この目的に適する酸は塩酸、硫酸、リン酸、臭化水素酸等である。4.6・ジー〇ー(アミノグリコシル)・2・デオキシストレブタミン類の誘導体の酸付加塩の物理的実体は水に溶解し、ほとんどの低性

δ-エチルペンチル、Γ-ブロビルブチル、αオクチル、i-オクチル、β-エチルヘキシル、
δ-エチルヘキシル、ε-エチルヘキシル、βブロビルペンチル、Γ-ブロビルペンチルのよう
な値鎖状及び分枝状下ルキル番:β-ブロペニル
β-メチルブロペニル、β-ブテニル、β-メチ
ルーβ-ブテニル、β-エチルーβ-ヘキセニル
のようなアルケニル番;シクロブロビルメチル、
シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル及
びシクロペンチルエチルのような壊状番;のユー・アーメチルペンジルのような芳香族基;β
-t-ドロキシエチル、ε-ヒドロキシベンチル
キシーβ-メチルブロビル、δ-ヒドロキシブロビル、Γ-ヒドロキシブロビル、Γ-ヒドロキシブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドロキンブロビル、Γ-ヒドロキングロビル、Γ-ヒドロキングロビル、Γ-ヒドロキングロビル、Γ-ヒドロ・アーロビル・ア

特別 第52-244 (9)

ビル、ωーヒドロキシオクテル、βーヒドロキシーδーペンテニルのようなヒドロキシ遺換された 直鎖状及び分校状アルキル墓:εーアミノベンチ ル・βーアミノブロピル・Tーアミノブロピル、 δーアミノブチル・βーアミノーエーメチルブチ ル及びωーアミノオクテルのようなアミノ遺換さ れた直鎖状及び分校状アルキル基及びそのNーエ チル・Nーメチル及びNープロピル誘導体のよう なモノーNーアルキル誘導体・例えば、εーメチ ルアミノベンチル・βーメチルアミノブロピル・ βーエチルアミノブロピル・δーメチルアミノブ テル・βーメチルアミノーエーメチルアミノブ テル・ターメチルアミノーエーメチルアテル及び ローメチルアミノブテル・βーヒドロキシーεー アミノベンチル・ターヒドロキシーア・フチル・コーア・フェノブテル・コーβーヒドロキシーアーカーア ミノブチル、ターβーヒドロキシードーアミノブロビル及びターβーヒドロキシーβーメチルードーアミツブロビルのようなアミノ及びヒドロキシ健康された直鎖状及び分板状アルキル基及びそのモノーNーアルキル誘導体、例えばβーヒドロキシードーメチルアミノベンチル、ドーヒドロキシーアーメチルーβーメチルアミノブチル、βーヒドロキシーカーメチルアミノブケル、βーヒドロキシーカーメチルアミノブロビル及びβーヒドロキシーβーメチルードーメチルアミノブロビル及びβーヒドロキシーβーメチルードーメチルアミノブロビルが含まれる。

本発明による化合物はまた上述の4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類の誘導体で、かつその2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、Xはアジドもしくはアミノかまたは(シソマイシンの場合を除き)ヒドロキシである。)で表わされるか、または2-デオキシストレブタミン部分は式【(式中はは一CH:Y基(但しYは上記と问一の意識を有する。)で表わされる1.3 ージーアミノシクリトールによつて世換され、Xはアジドもしくはアミノかまたは(シソマイシンの場合を除き)ヒドロキシである。〕で表わされる1.3 ージーアミノシクリトールによつて虚きかえられた前記誘導体及びその薬学的に適当な製付加塩である。

好ましい1群の化合物において式【及び式】中

のR は水業または4個までの炭素原子(特に2~4個の炭素原子)を有するアルギルであり、水素及びエチルが最も好ましくプロビルもまた好ましい。

将に好ましい1群の化合物には4-0-アミノクリコシル-6-0-ガロサミニル-2-デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンC1・ゲンタマイシンC1・ベルダマイシン及びシソマイシン(但し、式 I 中R は水器であり、X はアジドまたはアミノである。)の誘導体及びその薬学的に適当な酸付加塩である。

その他にも特に好ましい 1 辞の化合物として 4
- 0 - アミノクリコシル - 6 - 0 - ガロサミニル
- 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマ
1シンC1 . ゲンタマイシンC1 a . ゲンタマイシン

C: ベルダマイシン及び抗生物質G-418(但し、 式【中Rはエチルまたは水素であり、Xはヒドロ キシである。)の誘導体及びその薬学的に適当な 酸付加塩である。

その他の生成物の観点において本発明は 4,6 - ジーリー ( アミノグリコシル ) - 2 - デオキシストレプタミン類であるゲンタマイシンA . ゲンタマイシンB , ゲンタマイシンB , ゲンタマイシンC 1 . ゲンタマイシンC 1 . ゲンタマイシンC 2 . ゲンタマイシンC 2 . ゲンタマイシンC 2 . ゲンタマイシンC 2 . ゲンタマイシンC 3 . ゲンタマイシンC 3 . ゲンタマイシン M . カナマイシン B . 3' . 4' -ジデオキシカナマイシンB . 抗生物質G-52.抗生物質JI-20B 及びシソ

り、かつシソマイシンの誘導体の場合は置換基 X はアジトまたはアミノである。〕で表わされる 1, 3 - ジアミノシクリトールによつで置換された前 記誘導体、及びその楽学的に適当な酸付加塩に関 する。

これらの1-N-アシル化合物は1位のアミノ基がアシル化されているという点においてのみ式 [(または式 I ~ X II)の化合物と異なる。これらは、Rが-CH: Y 基である式 [の勝導体を製造するための中間体であるのみならず、それ自体で広 汎スペクトル抗菌活性を呈するという点でも重要であり、特に1-N-アセチル・1-N-(\*-4-アミノ-2-ヒドロキシブテリル)及び1-N-(\*-3-アミノ-2-ヒドロキシブロピオニル)誘導体が有用な化合物である。1-N-ア

特別 暦52-244 (Iv) マイシンの誘導体で、その2 - デオキシストレブ タミン部分が、式、

【式中、RIは一C-Y 基(式中、Yは水森、アルキル・アルケニル・シクロアルキル・アルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノとドロキシアルキル・フェニル・ペンジルまたはトリルであり、破船防疾基は7個までの炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで強換されている。)であり、そしてXはヒドロキシ・アジドまたはアミノであ

セチル化合物の乗学的に適当な酸付加塩、例えば 塩酸、硫酸、リン酸、プロピオン酸、マレイン酸。 フェニル能線を用いて製造したものも本発明に含 まれる。

これらの塩は延離窒素塩基を水に倍解し、この 抗菌剤溶液をpH4に調整し、得られた溶液を製液 化することにより製造できる。

本発明方法において、4,6 - ジ - O - (アミノ
グリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類で
あるゲンタマイシンA、ゲンタマイシンB、ゲン
タマイシンB1、ゲンタマイシンC1. ゲンタマイシ
ンC1a、ゲンタマイシンC2a、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマイシンC1b、ゲンタマイシンX1、トブラ
マイシン、ベルダマイシン、カナマイシンA、カ
ナマイシンB、3′、4′-ジデオキシカナマイシン

特朗 〒52-244 (11)

B. 杭生物質G-52. 杭生物質66-40B. 抗生物質66-40D. 抗生物質G-418. 抗生物質JI-20A. 抗生物質JI-20B 及びシソマイシンの誘導体でその2-デオキシストレブタミン

助分が、式、

【式中、Rは水素または一CH\*Y蒸(式中、Yは水素、アルキル・アルケニル・シクロアルキル・アルキル・アルキル・ロギンアルキル・アミノアルキル・N-アルキル・アミノヒドロキンアルキル・N-アルキルアミノヒドロキンアルキル・フェニル・ペンジルまたはトリルであり、酸脂肪族災差は7個までの炭素原

保護基の除去及びアジド語のアミノ基への意元 は本技術分野で知られた方法に従つて行なわれる。 明らかに、5-エビ-アジド基を有する最終化 子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで酸臭されている場合は異なる炭素原子上で健機されている。)であり、そしてX はヒドロキシ・アジドまたはアミノである。〕で最わされる1、3 - ジアミノンクリトールによつて酸突された前配誘導体及びその繋学的に適当な酸付加塩は、上配の4.6 - ジー0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類中の1個の誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、Rは上記と同一の意識を有し、そしてX/ はヒドロキシまたはアジドである。)で表わされ る1.3 - ジアミノンクリトールによつて憧壊され、

合物を所望する場合は保護基はその除去に用いられる反応条件がアジド基を摂わないものでなければならない。從つて、破終化合物中にアジド基を所望する場合はN-及びO-保護基は通常塩基性もしくは弱酸性加水分解により容易に分解されるものではなければならない。この場合、保護基の除去は1、3-ジアミノシクリトール部分が式して表わされ、X'がアジドである化合物を高温で塩基水母液で処理することにより、そしてアセタールもしくはケタールが存在する場合は弱酸水母液で処理することにより達成できる。

Xがヒドロキシまたはアミノである厳終化合物を所望する場合は、各々Xがヒドロキシまたはアシドである出発化合物を用いる。この場合もやは り保護基が存在してもよく、この除去は還元的分

特明 昭52-244(12)

鮮により有利に行なわれる。

例えば、1.3 - ジアミノシクリトール部分が式 Iで殺わされ、全てのU - 及びN - 保護基が塩基 による分解を受けやすい5 - エピーアジド・5 -デオキシ中間体(例えば、1.3.2'、6'-テトラー N - ベンジルオキシカルボニル・5 - エピーアジ ド・5 - デオキシー2" - U - ベンゾイル・3" 4"-N、O - カルボニルシソマイシン)において、 これを100℃で水酸化ナトリウム水溶液で処理 することにより本発明による抗菌活性のある5 -エピーアジド・5 - デオキシアミノグリコシド( 例えば、5 - エピーアジド・5 - デオキシシソマイシン)が生成される。5 - エピーアジド・5 -デオキシーベル・N - 及び0 - 保護中間体が酸に より開裂するアセタール及びケタール官能基をも る出発化合物から保護基を除去し、アジド基をアミノ基に変える。アジド基の変換は普通接触水添によつても液体アンモニア中アルカリ金銭によつても達成される。

におけるように二重結合が存在する5-エピーア ジドーN-保護-0-保護-4.6-ジー0-(ア ミノグリコシル)-2.5-ジオキンストレプタミ ン中間体を選元するときは二重結合の違元を経け るために液体アンモニア中、アルカリ金属による 違元が好ましい。

5 - エピ・アジド・5 - デオキシ中間体を接触 水磁するに際し、域も用いられる触媒は白金、パ ラジウム及び織も好ましくはパラジウム担持木炭 である。

水脈は通常室温で低級アルカン酸、好ましくは 酢酸中で行なうが、低級アルカノールのような他 の쯈鍵を用いてもよい。水脈は水業圧の低下が認 められなくなるまで続け、かくして生成した5 -エピ・アミノ - 5 - デオキシ誘導体は通常蒸留の

特別 屈52-244(13)

よりな軽減除去により単離し、次いで、もし必要ならばかくして生成した5-エピーアミノー5-デオキシ体機値を塩基及び酸で処理することにより機存する全てのN-保護基及び①-保護基を除去する、ベルーN-ベンジルオキシカルボニルアミノ保護を及び3".4"-N.0-カルボニル保護を有する5-エピーアジドー5-デオキシ中間体を用いて反応を行なりときはベンジルオキシカルボニル保護をは水森工程中で有利に除去され、得られた5-エピーアミノー5-デオキシー2"ー0-炭化水業-カルボニルー3".4"-N.0-カルボニル誘導体は、アジル機基を除去するために単に塩基(例えば、2N水酸化ナトリウム)で処理するだけでよい。得られた抗菌活性のある5-エピーアミノー5-デオキシアミノグリコシドは

次いで公知技術を用いて精殺される。例えば、5
-エピーアジドー5ーデオキシーベルーNー保護ーベルーOー保護中間体の水磁を行なう典型的な
万法では、この5ーエピーアジドー5ーデオキシー
中間体(例えば、1,3,2′・6′ーテトラーNーベンジルオキシカルボニルー5ーエピーアジドー5ーデオキシー2″ーOーベンゾイルー3″・4″ーN・
〇ーカルボニルゲンタマイシンC1a)を酢酸に各
解し、室温で水素初期圧4気圧で30%パラジウム担持木炭融媒の存在下で水磁する。水素圧の世下がもはや認められなくなつたら、腔媒を評別し、
将碟を真空蒸留により除去し、5ーエピーアミノー5ーデオキシー2″ーOーベンゾイルー3″・4″ーN・OーカルボニルゲンタマイシンC1aを含
有する残価を将、これを属温(例えば1.00℃)

で2N水酸化ナトリウムで処理し、次いで酢酸で中和し、全ての不裕分を泸別し、反応裕板を少容 機になるまで磯稲し、アンバーライト(Amberlite) IRC-50樹脂(H<sup>+</sup>形)でクロマトグラフィーを 行ない、次いで水壊化アンモニウムで格離し、 この密出液を親液化することにより本発明の新規抗 歯別である5・エビ・アミノ・5・デオキシゲンタマイシンCia が得られる。

原料の5-エピーアンド-5-デオキシーベル
-N-保護-ベル-0-保護アミノグリコンド中
の任意のアセタールまたはケタール保護器は水森
及びそれにより得られた生成物を塩基で処理した
使、弱酸水溶液、例えば希鉱暖水溶液、またはト
リフルオル酢油、または通常酢酸のような希酢酸
密液で処理することにより除去できる。

二重結合を有する5-エビーアジドー5ーデオキシーベルーNー保護ーベルーOー保護アミノグリコシドを被体アンモニア中アルカリ金属(例えば、カリウム・リチウム及び好ましくはナトリウム)で選元するときは、5-エピーアジドー5ーデオキシ中間体(例えば、1,3,2′.6′ーテトラーNーベンジルオキシカルボニルー5ーエピーアジドー5ーデオキシー2″ーOーベンソイルー3″。4″ーN・Oーカルボニルシソマイシン)を通常テトラにとの混合物に容解し、そこにアルカリを協つモニアとの混合物に容解し、そこにアルカリを協つを数時間提供する。アンモニアを蒸発させ、残存する全てのOー及びNー保護基を、水を反応混合物に添加して、水酸化ナトリウムを生成させ、高

温(例えば100℃)に加熱することにより除去する。 得られた生成物の精製は通常クロマトグラフィー技術により行なわれ、かくして本発明による抗菌活性のある5 - エピーアミノー5 - デオキシーアミノグリコシド、例えば5 - エピーアミノー5 - デオキシシソマイシンが得られる。

式【においてXがヒドロキシである競終化合物が所異の場合は、式【においてX′がヒドロキシ

任意のアミノ保護基が使用できるが、本発明方法の出発化合物に特に有用なアミノ保護基(後出する式 XIV~ XXI中で「2」で扱わされるもの)には低級アルコキシカルボニル類(好ましくは炭紫原子8個まで有するもの、例えばメトキシカルボニル・エトキシカルボニル・ホープロビルオキシカルボニル・ローブチルオキシカルボニル・はープトキシカルボニル・コクチルオキシカルボニル・ダ)、健康ペンシルオキシカルボニルののの及びアーメトキシカルボニルのかった。 なびアーメトキシカルボニルのののなびアーメトキシカルボニルのできまれる。 好ましくは8個までの炭素原子を有する低級アルカノール類(例えばアセチル・プロビオニル・バレリル・カブリリル)もまた有用なアミノ保護基(2)

特別 四52-244 (14) である出発化合物から、分子中に存在する保護基を除去する。保護基は塩基水溶液との反応により、あるいは虚元的分解を受けやすい保護基が存在するときは虚元別(例えば、触媒の存在下で水柔または液体アンモニア中でアルカリ金属)との反応に続き塩基水溶液で処理することにより、次いでアセタールやケタールが存在するときは酸水溶液で処理することにより涂去される。通常、反応条件は上配の5-エピーアミノ誘導体が得られる場合に配載した条件と向一である。

上記方法における出発化合物で1.3 - ジアミノ シクリトール部分が式量を有し、かつ保護基を含 有しているものは新規な化合物であり、一例とし て5 - エピーアジド(式量中でX/=Na)化合物 を用いて以下の通り記載できる。

であり、特に 3″・4″-N・O - カルボニル誘導体を形成しえない抗菌剤から誘導された化合物 (例えば、ゲンタマイシンA及びカナマイシン類の誘導体のように 6-O-ガロサミニル 健操基を有さない化合物) に有用である。

上記のアミノ保護基は塩蒸(例えば、水酸化ナトリウム)で処理するか、またはペンジルオキシカルボニルの場合には、本技術分野で公知の還元的分解方法により除去できる。ペンジルオキシーペル・N・保護・ペル・O・保護中間体が触媒(好ましくはパラジウム)の存在下水器によりまたは液体アンモニア中アルカリ金属(例えば、ナトリウムまたはカリウム)により処理されて本発明の5・エピーアミノ・ラ・デオキシアミノグリコシ

ドを生成する遺元条件下で除去されるので好ましいアミノ保護基である。上記に加え、ペンジルオキシカルボニルは本法の出発化合物にとつても好ましいアミノ保護基である。なぜなら、式器のアミノグリコシド類の6-0-ガロサミニル選基になける3"及び4"の位置のようにアミノ官配法に隣接したヒドロキシ官配基を有しているアミノグリコシド類において、N-ペンジルオキシカルボニル誘導体(例えば、式器の化合物の3"-N-ペンジルオキシカルボニル誘導体)は塩素性(例えばジメテルホルムアミド中水酸化ナトリウムにより)に曝されると隣接するヒドロキシ官配基を有するオキサゾリジノン(例えば式器の化合物の3".4"-N,0-カルボニル誘導体)を生成すると同時にペンジルアルコールも騰脱するから

特別 5552-244 (15) である。何様に、N-アルコキシカルボニル誘導体は隣接するヒドロキシル官配基を有するオキサソリシノンを形成する。更に、出発化合物がアミノ保酸基、2、すなわちペンジルオキシカルボニルまたはアルコキシカルボニルに対してαまたは 8 の位似にヒドロキシル基を有する1 - N - CH: Y 直換器を有しているときは、このヒドロキシル 基は取保機器2と共に各々オキサソリジノンまたはテトラヒドロ-1,3-オキサジン-2-オンを生成する。

本法の出発化合物中のヒドロキシル官能基は好ましくは8個までの炭素原子を有しいるヒドロカルボンかのの-アシル基(該基は後出の式 XIV~ XXI中で「21」と扱わされる。)により、または好ましくは8個までの炭素原子を有してい

るケトン及びアルデヒドのO-ヒドロカルボニリテン塞(該ヒドロカルボニリデン塞は後出の式XIV ~ XXI 中で「W」と表わされる。)により都合よく保護され、各々ケタール及びアセタール並びに 環状ケタール及びアセタールが生成されるが、ヒドロキシ官能基を保護するために任意の他のヒドロキシ保護塞も用いることができる。

通常、本発明の出発化合物のアミノグリコシド 前駆体中の近解ヒドロキシル基は環状ケタールま たはアセタールにより都合よく保護される。ここ で「近隣ヒドロキシル基(neighboring hydrozyl groups)」とはケトンまたはアルデヒドも しくはその誘導体と共に各々環状ケタールまたは 環状アセタール官能基を形成するように位置して いる僻談する、または解接しないヒドロキシル番 を意味する。このような「近隣ヒドロキシル基」
の例はゲンタマイシンB及びB:及びカナマイシ
ンAにかける2'、3'-ヒドロキシル基(これは2'、
3'-0-ヒドロカルボニリデン誘導体を形成す
る)、ゲンタマイシンA及びX:及び抗生物質G
-418にかける4'、6'-ヒドロキシル基(これは
4'、6'-0-ヒドロカルボニリデン誘導体を形成
する。)、抗生物質JI-20A及びJI-20B 及び
カナマイシンBにかける3'、4'-ヒドロキンル基
(これは3'、4'-0-ヒドロカルボニリデン誘導体を形成
する。)及びトブラマイシン、カナマイ
シンA及びB及び3'、4'-ジデオキシカナマイシ
ンBにかける4"、6"-ヒドロキシル基(これは
4"、6"-0-ヒドロカルボニリデン誘導体を形成
する。)である。

特別 四52-244(i6)

酸近隣ヒドロキシル番の環状ケタール及び下セタール誘導体にはローアルキリデン(例えばローバープロピリデン)、ローシクロアルキリデン(例えばローツクロヘキシリデン)及びローアリールアルキリデン(内えばローベンジリデン)誘導体が含まれ、これらは全て弱酸希釈水溶液(例えば50~80%が設め)で処理することにより除去できる。この炭化水素または健焼炭化水素の「イリデン(ylidene)」番の性質は重要ではない。なぜなら、これらは単に「闭塞番(blocking groupe)」として作用するだけで本光明方法に関与せず、またその後で除去されるので避離のヒドロキシルがその元の形に再生されるからである。

 ば本発明の全てのアミノクリコンド前配体中に存在する2°-ヒドロキシ、トプラマイシン中の4'-ヒドロキシ及び抗生物質66-40B中及びゲンタマイシンA中の4°-ヒドロキシ、並びに環状ケタールまたはアセタール官配基により保護されない他のヒドロキシル基(例えば、ゲンタマイシンA中の2'及び4-ヒドロキシ及びカナマイシンA中の2'及び4-ヒドロキシ)は、炭化水業-カルボニル役基(後出の式 XIV~XXI中で「21」と表わされる。)により都合よく保護される。この炭化水素基は好ましくは8個までの炭素原子を有する。有用な炭化水業-カルボニル基は8個までの炭素原子を有する。有用な炭化水素-カルボニル基は8個までの炭素原子を有する。が2年で、ガン酸から誘導したアシル基、例えばアセチル・プロビオニル・ホーブチリル、バレリル及びカブリルがでにフエニルアセチルのよ

うなアラルカン酸から、及び。 - ・n - 及びp -トルオイル・メントイル及び好きしくはペンソイ ルのようなアリールカルポン酸から誘導したアシ ル基である。

5 - エピーアジド - 5 - デオキシーベル - N - 保護 - ベル - O - 保護中間体に入るものは以下の式で表わされる化合物である。

(1) 式 XIV で表わされる1,3,2′,6′-テトラーN Z-5-エピーアジド-5-デオキシ-2″-0-2;
 -3″,4″-N,0-カルボニル-抗生物質66-40D

【式中、R/は上配のRについてと同一の意義を有する。但し、いかなるアミノ官能基も Z 基により置換されており、かついかなるヒドロキン官能基もエステル O Z I に変られているか、または眩ヒドロキシル基がアミノ保護基 Z、すなわちペンジルオキシカルボニルまたはアルコキシカルボニルのαまたは β位にあるときは眩ヒドロキシル基は眩保護基と共に各々オキサゾリジノンまたはテトラヒドロー1、3 - オキサジン - 2 - オンに変えられる。 Z 及び Z I は以下に示す意義を有する。〕

(2) 式 XV で表わされる 1, 3.2'.6'-テトラヒドロ-N-Z-5-エピ-アジド-2"-0-Z1-3",4"-N.0-カルボニル-4,6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2,5-ジデオキシストレブタミン類

「式中、R / は上記と同一の意義を有し、 Z はベンジルオキシカルボニル、虚換ペンジルオキシカルボニルのな辞より過ばれ、 Z: は浸化水素 - カルボニル(但し、該炭化水素は8個までの炭素原子を有する。)であり、そして AG・は、下記の辞より過ばれたアミノグリコシル官能器である。但し、下記式中 Z は上記と同一の意識を有する。

(5-エピーアジド-5-デオ (5-キンベルダマイシン中) キシ

(5-エピ-アジド-5-デオ キシシソマイシン中)

本法における他の5 - エピーアジド - 5 - デオキシーベル - N - 保護ーベル - O - 保護出発化合物は以下の通りである。1,32′.6′.3″-ベンダーN - Z′-5 - エピーアジド - 5 - デオキシー4′.2″-ジー O - Z₁-4″.6″-O - W - トプラマイジン、1,36′.3″-テトラーN - Z′-5 - エピーアジド - 5 - デオキシー2′.2″-O-Z₁-3′.4′:4″.6″-ジーO - W - カナマイシンA.1,3,6′.3″-テトラーN - Z′-5 - エピーアジ

Z CH。 特別 阿52—244 (17) N— H CH\* NHZ

(5-エピーアジド-5-デオ キシゲンタマイシンC1中) CH\* NHZ

(5-エピ-アジド-5-デ オキンゲンタマイシンCια中)

(5-エピ-アジド-5-デオ キシゲンタマイシンC 2中) CH 3 NH Z NH Z NH Z

(5-エピーアジド-5-デオ キシゲンタマイシンC2a中)

(5-エビーアジド-5-デオ キシゲンタマイシンC\*6中)

(5-エピ-アジド-5*-デオ* . キン-抗生物質G-52中)

ド-5-デオキシ-4'、2"-ジ-0-Z:-2'、
3':4"、6"-ジ-0-W-カナマイシンA、
1,3.2'、6'、3"-ペンタ-N-Z'-5-エピー
アジド-5-デオキシ-3'、4';4"、6"-ジー
0-W-2"-0-Z:-カナマイシンB及び下配
の式XVIで扱わされる1,3.2'、6'、3"-ペンタ
-N-Z'-5-エピーアジド-5-デオキシ-2"
-0-Z:-4"、6"-0-W-3'、4'-ジデオキシ
カナマイシンB

(式中、R'は上記と同一の意義を有し、WはT ルキリデン・シクロアルキリデン及びアリールア ルキリデンからなる群より選ばれ8個までの炭素 原子を有するヒドロカルポニリデンであり;

2' は低級アルカノイル、ペンジルオキシカルボニル・道像ペンジルオキシカルボニルまたはアルコキシカルボニルであり;

Z: は上記の式 NV におけると同一の意義を有し、 そして AG。 は下記の群より選ばれた一負である。 但し、下記式中 W. Z'及び Z:は上記と同一の意 線を有する。

〔式中、R'.2 及び21 は上配と同一の意義を有し、そしてAG。は下配の群より選ばれたアミノグリコシル官能器である。但し、下配式中Wは上配と同一の意義を有する。

(5-エピーアジド-5-デ オキシゲンタマイシンB中)

(5-エピ-アジド-5-デ オキシゲンタマイシンB 1中) ]。 CH2NHZ

特別 〒52-244 (18) CH = NHZ' O Z 1 0 W

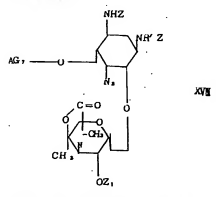
(5-エピーアジド-5-デ オキシカナマイシンA中) (5-エピーアジド-5*-デオ* キシカナマイシンA中)

CH = NHZ'

(5-エピーアジド-5-デ (5-エピーアジド-5,3'、 オキシカナマイシンB中) 及び 4'-トリデオキシカナマイ シンB中)

下記式 XVI で扱わされるゲンタマイシンB及び BI の 1,3 - ジ - N - Z - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシ - 2' ,3' - O - W - 6' ,4';3",4" - ジ - N , O - カルボニル - 2" - O - Z i - 誘導体

下記式 XVIで扱わされるグンタマイシンX\*放び 抗生物質G-418 の 1, 3, 2' - トリーN-2-5 - エピーアジド-5-デオキシー3'.2"-シー U-Z1-4'.6'-U-W-3".4"-N.O-カル ポニル誘導体



[ 式中、 R′ , 2 及び 2 , は上配と同一の意義を有し、そして AG , は下記の辞より選ばれたアミノグリコンル官能器である。但し、下配式中 W , 2 及

特朗 四52-244 (19)

びるは上記と同一の意義を有する。

(5-エビーアジドー5-デオ (5-エピーアジド-5-キシゲンタマイシンX 2中) 及び デオキシ-抗生物質G-418中) ):

下記式 XIX で表わされる 1, 3, 2', 6', 3"-ペ ンタ-N-Z'-5-エピアジド-5-デオキシ - 2" .4" -シ-O-Z1-抗生物質66-40B CH2NHZ/

及び下配式 XXI で表わされる抗生物質JI-20A 及びJI-20B の1,3,2'.6'-デ 5-エピーアジドー5-デオキシー3',4'-0-W-2"-0-Z:-3",4"-N,0-DN#=N

誘導体

〔式中、 R′, 2 及び 2 i は上配と同一の意義を有 し、そしてAGoは下配の辞より選ばれたアミノグ リコシル官能基である。但し、下記式中乙及びW は上記を同一の意義を有する。

(式中、R'.Z'及びZ: は上記と同一の意義を有 する。);

下記式 XX で汲わされる1,3.2',3"-テトラー N - 2' - 5 - x - y - 7 - 5 - 7 + y - 3'. 2"・4"-トリーロー Z1-4'・6'-ローポーゲン タマイシンA

(式中、R'、W、Z'及びZiは上配と同一の意 斑を有する。);

(5-エピーアジド-5-デ オキシ-抗生物質JI-204中)

(5-エピーアジドー5-デ オキシ-抗生物質JI-208中)

本発明万法に必要な新規出発化合物、すなわち キシル及びアミノ保護基を有する5 - エピ アジドー4,6ージーロー(アミノグリコシル)・ - 2.5 -ジデオキシストレブタミン類は対応する 5 - 0 - 炭化水素 - スルホニル(または雌換炭化 水袋-スルホニル)- 4,6 - ジ-0 - (アミノグ リコシル) - 2 - デオキシストレプタミン(すな わち、5-エピーアンド部分を欠いており、5-0 - 炭化水塩 - スルホニル茜を有する式 XIV ~ XXI で扱わされる化合物)を有機溶媒中アルカリ金棋 . アジ化物で処理することにより製造される。

本法に適する有機俗はは5-0-皮化水業-スルホニル(または健操皮化水素-スルホニル)・ベルーN-保護-ベルーO-保護-4.6-ジーO-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン及びアルカリ金属アジ化物試楽を俗解し、かつ、 酸試薬と反応せず、從つて競合副反応が敬小限に仰えられる有機俗牒である。 本法に敢も何用な好ましい有機溶媒は、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド及びヘキサメチルホスホリンクトリアミドである。ジメチルホルムアミドがしばしば命合よく用いられる。

アジ化ナトリウムは本発明の5-0-炭化水梁 - スルホニル中間体を式 XIV~XXI で表わされる対

P-クロルペンゼンスルホン酸、のまたはアープロムペンゼンスルホン酸等)から誘導されたものである。5-0-炭化水素-スルホニル及び5-0-臓焼炭化水素-スルホニル中間体は対応するペル-N-保護-5-ヒドロキシーアミノグリコシド類(すなわち、5-ヒドロキシル自能がを有する式XIV~XXIで表わされる化合物でしかも本発明における他の万法において出発物質としても用いられる化合物)を第三アミン(血常トリエテルアミン)中炭化水素-スルホニルハライド(好ましくはメタンスルホニルクロリド)で処理することにより製造される。

5 - 0 - 硬化水素 - スルホニル(または5 - 0 - 単換炭化水泵 - スルホニル) - 4,6 - ジ - 0 - 特別 図52-244(20) 応する5-エピーアジド-5-デオキシ中間体に 変えるのに通常用いられるが、アジ化カリウム及 びアジ化リチウムのような他のアルカリ金属アジ 化物を使用してもよい。

本法に有用でありまた本発明における他の方法
において出発物質としても有用な5 - 0 - 炭化水

ボースルホニル及び5 - 0 - 塗換炭化水素 - スル
ホニルエステル中間体は8個までの炭素原子を有
する炭化水素スルホン酸、例えば、エタンスルホン酸,ペンゼンスルホン酸・P-トルエンスルホン酸及び好ましくはメタンスルホン酸がら誘導されたもの;ニトロペンゼンスルホン酸(例えば、
の・M・及びP-ニトロペンゼンスルホン酸(か
ら誘導されたもの及びハロゲン化炭化水素スルホン酸(例えば、トリフルオルメタンスルホン酸・
ン酸(例えば、トリフルオルメタンスルホン酸・

(アミノダリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン(アミノ官記基及び他の全てのヒドロキシル官記基は選元的分解及び/または塩基性もしくは場酸性加水分解を受けやすい基で保護されている。)を本法により対応する5 - エピーアジド-5 - デオキシ中間体(例えば式 XIV~ XXI で規定されたもの)に変換するときは、原料5 - 0 - 炭化水素-スルホニル誘導体(例えば1、3、2′、6′-テトラーN-ペンジルオキシカルボニル-5 - 0 - メタンスルホニルー2″-0 - ペンゾイルー3″、4″-N、0 - カルボニルシソマイシン及び1、3、2′、6′-テトラーN-ペンジルオキシカルボニル-5 - 0 - メタンスルホニル-2″-0 - ペンゾイルー3″、4″-N、0 - カルボニル・2″-0 - ペンゾイルー3″、4″-N、0 - カルボニルゲンタマイシンC1)を通常ジメテルホルムアミドに密解し、これに少

特別 四52-244(21)

なくとも当意のそして通常過剰モル重(アミノグリコシドのモル 敬に関して)のアジ化ナトリウムをアルゴン雰囲気中で終加する。反応風合物は薄層クロマトグラフィー分析で側定して5 - 0 - メタンスルホニル中間体が検出されなくなるまで(通常100℃より隔温で)加織する。 待られた生成物は通常反応低合物を緩延し、 段確を、酸を含有しない有機溶解に溶解し、 有機溶液を水洗した後この有機溶液を蒸発させて5 - エピ・アジド・5 - デオキシ中間体(例えば1、3.2′・6′-テトラート・ペンジルオキシカルボニル・5 - エピ・アジド・5 - デオキシー 2″-0 - ペンゾイル・3″・4″-N・0 - カルボニルシソマイシン及び1、3.2″・6′-テトラート・ペンジルオキシカルボニル・5・エピ・アジド・5・デオキシー 2″-0・ペンゾ

イル・3"、4"-N、0-カルボニルゲンタマイシン
C:)を含有する設備を得ることにより単離される。
対応する5-エピ・アジド・5-デオキシ中間
体の顔似体でありかつ本発労における他の方法の
出発物質でもあるペル・N・保護・ベル・0・保
酸・5・0・ヒドロカルボンスルホニル・4,6・ジ・0・(アミノグリコシル)・2・デオキシス
トレブタミン類は公知の非保護・4,6・ジ・0・
(アミノグリコシル)・2・デオキシストレブタ
ミン類、例えばゲンタマイシンB・ゲンタマイシンC:a・ゲンタマイシンC:a・ゲンタマイシンC:a・ゲンタマイシン、
ペルダマイシン・抗生物質G・418、抗生物質JI・20A、抗生物質JI-20B及び抗生物質G・52

のような4-0-アミノグリコシル-6-0-ガロサミニル-2-デオキシストレブタミン抗生物質:及びゲンタマイシンA・トラマイシン・抗生物質66-40B・抗生物質66-40B・カナマイシンA・カナマイシンB及び3'・4'・ジデオキシカナマイシンBのような4.6・シー0・(アミノグリコシル)・2・デオキシストレブタミンから誘導される。上配のうち、好ましい餌威体はゲンタマイシンC1・C1a・C2・C2a・C26・抗生物質66-40D・ベルダマイシン・抗生物質G-52 及びシソマイシンであり、これら全ては本発明の好ましい化合物、すなわち、対応する5・エピ・アジド・5・デオキシ及び5・エピ・アミノ・5・デオキシ及び5・エピマーへ非常に容易に変転される。

上記の4.6 - ジ - O - (アミノグリコシル) - 2 - デォキンストレブタミン抗生物質は公知化合物である。ゲンタマイシン類のうち本明細番中でゲンタマイシンX:と引用した出発化合物はこの分野でゲンタマイシンXとしても知られている。本明細書中でゲンタマイシンC2 bと引用した出発化合物は本明細番中化示した構造式を有するものであるがこれは文献によつてはゲンタマイシンC2aと命名されていることもある。

本発明の1-N-CH:Y誘導体を対応する出発 物質から製造するときは、1-N-CH:Y-ベル -N-保護-ベル-O-保護-5-O-炭化水素 -スルホニル-4.6-ジ-O-(アミノグリコシ ル)-2-デオキシストレブタミン煎駆体はまた 上記の1-N-非道換-4.6-ジ-O-(アミノ グリコシル) - 2 - デオキシストレブタミンの 1 - N - CH : Y誘導体からも誘導される。 これらの 化合物はこの分野で公知である。

ベル・N・保護・ベル・O・保護・5・O・炭化水素・スルホニル・4.6・ジ・O・(アミノグリコシル)・2・デオキシストレブタミン化合物を製造するときは、アミノ基をまず熾元的分解または塩基性加水分解を受けやすいアミドを形成させることにより保験する。本発明方法にはアミノ基はN・ベンジルオキシカルボニルがンタマイシンB及び1,3.2'・6'・3"・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・ゲンタマイシンB及び1,3.2'・6'・3"・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・ゲンタマイシンB及び1,3.2'・6'・3"・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・ゲンタマイシンB及び1,3.2'・6'・3"・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・ゲンタマイシンB及び1,3.2'・6'・3"・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・ゲンタマイシンC:)を形成させることにより保護するのが好ましい。

- N - ペンジルオキシカルポニルゲンタマイシンBが水業化ナトリウムと反応するとオキサソリジノン誘導体、すなわち1、3.2′.6′-テトラ - N - ペンジルオキシカルボニル - 3″.4″-N.0-カルボニルゲンタマイシンC1及び1、3-ジ-N-ペンジルオキシカルボニル - 6′.4′;3″.4″-ジ-N.0-カルボニルゲンタマイシンBが形成される。

あるいは、3″・4″- N・O - カルボニル誘導体を形成しえない抗歯剤(例えば、ゲンタマイシンA 及び3′・4′-ジデオキシカナマイシンB のように6-O - ガロサミニル酸痰基を有していない中間体)のアミノ基を保護するときは、アセチル及びプロピオニルのような低級アルカノイル基により、抗菌剤をエタノール中対応する酸無水物で処

特別 昭52-244 (82) をのように形成される位にガロサミニルオキシ 基を有するペル・N・保護アミノグリコシド類は 次いでジメチルホルムアミド中アルカリ 金銭水系 化物、適常は水素化ナトリウムで処理することに より3"・N・ヒドロカルボニルオキシカルボニル保護基は4"・ヒドロキシ官配基と一緒になって 前環しオキサゾリジノン誘導体、すなわち3"・4"・N・0・カルボニル誘導体が形成される。 他のアミノ番がヒドロキシル基に隣接しているアミノグリコシド類(例えばゲンタマイシンBにおける6'・アミノ及び4'・ヒドロキシル)においては他のN・0・カルボニル誘導体が形成される。かくして、ジメチルホルムアミド中で各々1、3、2'・6'・3"-ベンタ・N・ベンジルオキシカル

理することにより都合よく保護され対応するベル
- N - 低級アルカノイルアミノグリコンドが形成
される。例えば、ゲンタマイシンAをエタノール
中無水酢酸で処理するとベル-N-アセチルゲン
タマイシンAが得られる。

ポニルゲンタマイシンC1と1,36′.3″-テトラ

通常、次に公知の方法に従つてジメチルホルム
アミド中で触媒量のアートルエンスルホン酸のよ
うな強酸の存在下、ケトンまたはアルデヒドもし
くはその誘導体で処理することによりケタールま
たけアセタール基を形成する隣接ヒドロキシル基
を保護する。例えば上配のゲンタマイシンB誘導
体はジメチルホルムアミド中アートルエンスルホ
ン酸の存在下1、1 - ジメトキシンクロへキサンで
処理すると2′及び3′-ヒドロキシルでケター
ルになつた化合物、すなわち1、3 - ジ- N - ベン

特別 昭52-244 (23)

ジルオキジカルボニルー2′・3′・0・シクロへキシリデンー6′・4′・3″・4″・ジーN・0・カルボニルゲンタマイシンBが得られる。 敬終的には一部保護されたアミノクリコシド誘導体中に孤立して残存する全てのヒドロキシル官能基(5・ヒドロキシ基は除く)は第三アミン(好ましくはピリジン)中ヒドロカルボンカルボン酸の酸クロリドにより、その酸クロリドは、薬のモル量をエステル化するとドロキシル基の故に基いて用いて、処理することにより対応する炭化水素・カルボニル誘導体に変換される。もし、分子中に5・ヒドロキシ以外に1個のヒドロキシル基しか残つていない(例えば2″・ヒドロキシ)場合、アミノグリコシドのモル量に対し当量の酸ハライドが使用され、もし、保護されるべきヒドロキシル基が2個

使つているときはアミノグリコンドモル当り2モル当 産の酸ハライドが使用される。8個までの炭 紫原子を含有している炭化水素カルボン酸のアシルハライド類が好んで用いられ、その例としては 酢酸、プロピオン酸、音草酸及びカブリル酸のような世級アルカン酸、フェニル酢酸のようなアラルカン酸及びトルイル酸、好ましくは安息 音酸のようなアリールカルボン酸の酸ハライドが挙げられる。例えば、上配のゲンタマイシンC:及びBの中間体各々はピリジン中で当モル量の塩化ベンソイルで処理すると対応する2″-0-ベンゾイル誘導体、すなわち1、3、2′.6′-テトラーN-ベンジルオキシカルボニルー2″-0-ベンゾイル・3″、4″-N.0-カルボニルゲンタマイシンC:及び1、3-ジーN-ベンジルオキンカルボニルー

2',3'-0-シクロヘキシリデン-6'.4':3".
4"-ジーN、0-カルボニル-2"-0-ベンソイルゲンダマイシンBが得られ、これらはいずれもトリメチルアミン中でメダンスルホニルクロリドで処理すると、対応する5-0-メダンスルホニルの場等体が得られる。この化合物(4,6-ジー0-(アミノグリコシル)-2-デオキシーストレブタミン類)は5位を除く全ての位置で完全にN-保護及び0-保護されているので本発明の1方法の出発物質としても用いられる。

あるいは、アミノ基を N - ペンジルオキシカルボニル誘導体により保護し、この保護されたアミノ基に隣接するヒドロキシル基を N . O - カルボニル誘導体により保護した後、5 - ヒドロキシル基を除く全ての他のヒドロキシル基を、最初にア

セタールやケタール基で近隣のヒドロキシル基を 保護することなく、ヒドロカルボンカルボニル基 に変換することにより保護してもよい。例えば、 1,3-ジーN-ベンジルオキシカルボニルー6'、 4';3"。4"-ジーN。O-カルボニルゲンタマ イシンBはピリジン中で3 モル当量の塩化ベンゾ イルと反応させると対応する2'。3'。2"-トリー O-ベンソエート誘導体が得られ、これはピリジ ン中でメタンスルホニルクロリドと反応させること とにより本発明に有用な化合物、すなわち1,3-ジーN-ベンゾイルカルボニルー5-O-メタン スルホニルー2'、3'、2"-トリーO-ベンゾイル ー6'、4';3"、4"-ジーN、O-カルボニルゲン タマイシンBへ変換される。

本発明に必要な他の新規出発化合物、すなわち

その1.3 - ジアミノンクリトール部分が式量で表わされ、式中X′がヒドロキンである化合物(5 - エピ - 4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレプタミン類)で5位を除く全ての位置で完全にN - 保護及び0 - 保護された化合物は以下に記載する方法により設造される。

本発明の化合物は公知の方法により、及び更に はそれ自体発明である方法により製造できる。本 発明方法の1つは、4.6-ジー〇-(アミノグリ コシル)-2-デオキシストレブタミン頭である ゲンタマイシンA、ゲンタマイシンB、ゲンタマ イシンB1、ゲンタマイシンC1、ゲンタマイシン C1a、ゲンタマイシンC2、ゲンタマイシンC1a、 ゲンタマイシンC2、ゲンタマイシンX1、トプラ ・マイシン、ペルダマイシン、カナマイシンA、カ

ヒドロキシアルキル、フェニル、ベンジルまたはトリルであり、該脂肪族機基は7個までの炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで置換される場合は異なる炭素原子上で避換される。)で浸わされる。うでシアミノシクリトールによつて逆換された前配誘導体及びその楽学的に適当な酸付加塩を製造する方法であつて、との方法は上配の4,6-ジー0-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン部分が、式、

特別 四52-244 (24) ナマイシンB . 3′ . 4′ - ジーデオキシカナマイシンB . 抗生物質G - 5 2 . 抗生物質 66-40B . 抗生物質 66-40D . 抗生物質G-418 . 抗生物質 JI-20A . 抗生物質JI-20B 及びシソマイシンの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン郎分が、式、

(式中、Rは水煮または-CHzY基(式中、Yは水煮・アルキル・アルケニル・シクロアルキル・アルキル・ヒドロキシアルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・アミノヒドロキシアルキル・N-アルヤル・アミノヒドロキシアルキル・N-アルヤルアミノ

(式中、Rは上配と同一の意義を有し、そしてXVは非直換または直換とドロカルポンスルホニルオキンである。)で表される1、3 - ジアミノシクリトールによつて値換され、かつ4.6 - ジー〇 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン誘導体中のとドロキシル及びアミノ基が選元的分解または塩基性もしくは弱酸性加水分解を受けやすい基により保護されている化合物を約80~155℃の温度でジメチルホルムアミドで処理し、得られた生成物中の保護基を除去し、次いて、所留ならば、Rが水業である化合物をアルキル化することにより、Rが一CH=Y基(但しYは上配と同一の意義を有する。)である化合物を得、次いで政誘導体化合物をそのまままたは薬学的に適当な設け加塩として単離することからなる。

特別 昭52-244(25)

この反応はジメチルホルムアミド単独中または好ましくはテトラアルキルアンモニウムアルカノエートの存在下で行なわれる。ジメチルホルムアミド単独による5-0-ヒドロカルボンスルホニル中間体の処理はしばしば優元温度(すなわち、約155℃)で行なわれる。その埋由は反応速度が低温で反応を行なうときより通常大きいからである。しかしながらテトラアルキルアンモニウムアルカノエートの存在下で反応を行なうときは、反応は低温(例えば100~140℃)で良好に進行し、より純粋な生成物が好収率で得られる。テトラーホーブチルアンモニウムアセテートが通常調査される試験であるが、他のテトラアルキルアンモニウムアルカノエート、例えばテトラエチルアンモニウムアレテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・テトラメチルアンモニウムアセテート・アトラスアルカフェート・アトラメチルアンモニウムアセテート・アトラメチルアンモニウムアセテート・アトラメチルアンモニウムアセテート・アトラメチルアンモニウムアセテート・アトラメチルアンモニウムアルカフェークムアルカフェークムアルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェート・アトラステルカフェール・プログロは、ローロのではのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロのでは、ローロので

ニウムアセテート・テトラエチルアンモニウムホルメート・テトラーループチルアンモニウムホルメート 特を使用してもよい。アミノグリコシド1モル当りのテトラアルキルアンモニウムアルカノエートモル登は 直常約1.5~5 モルである。

N-保護-0-保護-5-0- 泉化水紫-スルホニル(または置換炭化水紫-スルホニル)-4。6-ジ-0-(アミノクリコシル)-2-デオキシストレプタミンをジメテルホルムアミドと反応させて生成した中間体は加水分解すると本発明の5-エピ化合物を生成する。テトラーループチルアンモニウムアセテートをジメチルホルムアミドと併用すると、生成する中間体は対応するN-保護-0-保護-5-エピ・0-アセチル誘導体であり、これを加水分解すると本発明の5-エピ化

合物を生成する。

虚元的分解を受けやすい保護基は本法を行なり際しばしば優先的に用いられるが、その理由はこれらが5位をエピマー化した後、燈元操作により容易に除去されるからである。しかしながら、他の保護基、内えばN、O - カルボニル基は虚元工程後も優り、これらは高温で塩基水溶液で処理すると除去される。更に、アセタールやケタールを除去するには、酸性加水分辨が必要である。

本法において生成した中間体から選元的分解を 受けやすい保護基を除去するには、ゲンタマイシ ンA、B、B:、C:、C:a、C:。C:a、C:b 及び X:、トプラマイシン、カナマイシンA 及びB、 3'、4'-ジデオキシカナマインンB、抗生物質G -418、JI-20A 及びJI-20B のO-及びN- 保護誘導体をジメチルホルムアミドで処理するととにより誘導された中間体のように、生成した5-エピー4.6-ジー0-(アミノグリコシル)ー2ーデオキシストレブタミンーN-保護・0-保護・の存在下、水魚で虚元する(すなわち接触遠元する)のが好ましい。一方、シソマイシン・ベルダマイシン・抗生物質G-52・抗生物質66-40B及び66-Dから誘導したもののように、二重結合が存在する、N-保護・0-保護・5-エピー4.6-ジー0-(アミノグリコシル)-2ーデオキシストレブタミン中間体から、強元的分解を受けやすい保護基を除去する場合は、二重結合の遺元を避けるために液体アンモニア中でアルカリ金路により選元するのが好ましい。

特別 昭52-244(26)

接触母元により中間体から保護基を除去する場合、最も用いられる触媒はパラジウム、好ましくは、木炭に独特させたパラジウムである。

保養基の水森分解は通常室温で低級アルカン酸、好きしくは酢酸中で行なわれるが、低級アルカノールのような他の俗媒を用いてもよい。水磁は水紫圧の減少が認められなくなるまで行ない、次いで本発明の5~エピー4.6~ジー0~(アミノグリコシル)・2~デオキシストレブタミンはは、例えば蒸留により溶媒を除去し、次いでかくして生成したN~及び0~保護~5~エピ~デオキシストレブタミン中間体を塩基で処理し、更にアセタールまたはケタールが存在する場合は酸水溶液で処理して残存する保護基を除去することにより通常単雌される。

なくなつた時点で肥胖を押別し、溶鮮を真空蒸留で除去することにより残酷を得、この残価を高温 (例えば100℃)で2N水酸化ナトリウムで処 埋した後、酢酸で中和し、公知方法を用いて単離、 精製することにより5~エピーゲンタマイシンCi。 すなわち本発明の新規抗菌剤が得られる。

本法を行なり他の好ましい万法において5 - 0 - 炭化水素 - スルホニルーベル - N - 保護 - ベルー 0 - 保護中間体、例えば1,32'・6'・テトラー N・ペンジルオキシカルボニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2" - 0 - ペンジルオキシカルボニル - 3"・4" - N・0 - カルボニルシンマイシン及び1 - N - エチル - 1,32'・6'・テトラーN - ペンジルオキシカルボニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2" - 0 - ペンゾイル - 3"・4" - N・0 - カルボニルシ

本法を行なり典型的な方法は式  $XIV \sim XXI$  で表わされる中間体と似ているが、5位にエピーアジド基  $\frac{5}{N_z}$  の代りに  $\frac{5}{5}$  を有している、 $\frac{5}{5}$  を有している、 $\frac{5}{5}$  の代りに  $\frac{5}{5}$  を有している。 $\frac{5}{5}$  -  $\frac{0}{5}$  や成  $\frac{5}{5}$  を有している。 $\frac{5}{5}$  -  $\frac{0}{5}$  や成  $\frac{5}{5}$  を有している。 $\frac{5}{5}$  -  $\frac{0}{5}$  -  $\frac{5}{5}$  -  $\frac{5}{5}$ 

ソマイシンを、テトラール~ブチルアンモニウム
アセテートを磁加してあるジメチルホルム リミド
中で120℃で16時間加熱し、溶液を蒸発させ
ることにより対応する5-エピアセチル誘導体、
例えば1,32′.6′-テトラーN・ペンジルオキシ
カルボニル・5-エピ・0・アセチル・2″ーペ
ンゾイル・3″.4″-N.0・カルボニルシソマイ
シン及び対応する1・N・エチル誘導体を得、これを水酸化カリウム水溶液で処理し、中和、単離
及びクロマトグラフィーにより精製することによ
つて5-エピ化合物、例えば5・エピシソマイシン及び1・N・エチル・5・エピシソマイシン及び1・N・エチル・5・エピシソマイシンが

中間体中のいかなるアセタール及びケタール保 護基も、N - 保護基の除去後、酸希釈水溶液、例

特朗 丽52-244(27)

たば鉱酸希釈水溶板・トリフルオル昨般希釈水溶 液、または通常、昨酸のような希釈アルカン酸水 俗液で処理することにより除去される。

二重結合を有するベル・N・保護・ベル・O・保護アミノグリコンド中間体(例えば、ジメチルホルムアミドによる処理で、1,3.2′・6′・N・ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニル・2″・O・ベンソリル・3″・4″・N・O・カルボニルベルダマイシンから誘導された中間体)から、液体アンモニア中アルカリ金属(例えばカリウム・リチウムまたは好ましくはナトリウム)との反応によりカルボベンジルオキン保護基を除去する場合、中間体は通常テトラヒドロフランのような共経体と液体アンモニアとの混合物に格解し、これにアルカリ金属(例えばナトリウム)を磁加し、反応

タールが存在する場合は酸水稻被で処理すること によつて行なつてもよい。

本発明の方法の観点からもり1つの発明性のある方法を示すと以下の通りである。すなわち、4、6ージー〇ー(アミノグリコンル)-2ーデオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンA・ゲンタマイシンB・ゲンタマイシンB・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンとi・ブンタマイシンCia・ゲンタマイシンCia・ゲンタマイシンA・カナマイシンB・3'・4'ージデオキシカナマイシンB・抗生物質G-52・抗生物質66-40B・抗生物質G66-40D・抗生物質G-418・抗生物質JI-20B及びシフィイシンの誘導体で、その2・デオキン

,<u>;</u>.

混合物を数時間は伴する。アンモニアを蒸発させた後、残存するいかなる〇-及びN-保機基(例えば3″、4″-N、〇-カルボニル及び2″-〇-ベンゾイル基)は水を反応混合物に添加して水酸化ナトリウムを生成させ、高温(例えば100℃)で加熱することにより除去される。 得られた生成物のイ製はクロマトグラフィーにより行なわれ、本発明の抗菌活性5-エビーアミノグリコンド、例えば5-エビベルダマインンが得られる。

あるいは、N-及びO-保護-5-0-炭化水 ボースルホニルー4.6-ジ-0-(アミノグリコ シル)-2-デオキシストレブタミンをジメテル ホルムアミドで処理することにより生成したN-及びO-保護中間体から保護基を除去するには、 高温で塩茜で処理し、次いでアセタールまたはケ

ストレプタミン部分が、式、

(式中、Rは水森または-CH:Y 基(式中、Yは水茶・アルキル・アルケニル、シクロアルキル・アルキル・ヒドロキシアルキル・アミノアルキル・N-アルキルアミノアルキル・アミノヒドロキシアルキル・N-アルキル・フェニル・ペンジルまたはトリルであり、政脂肪疾染基は7個までの炭気原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで置換されている。)であり、そしてX: はヒドロキシである。〕で炎

特問 啞52-244(28)

わされる1,3 - ジアミノシクリトールによつて度 後された前記誘導体及びその楽学的に適当な酸付 加塩を製造する方法であつて、この方法は、上配 の4,6 - ジーロー(アミノクリコシル) - 2 - デ オキシストレブタミン類中の1個の誘導体で、そ の2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、R及びX: は上記と同一の意義を有する。) で表わされる1,3 - ジアミノンクリトールによつ て置換され、かつ4,6 - ジ - O - (アミノクリコ シル) - 2 - デオキンストレブタミン誘導体の5 - ヒドロキン基以外のアミノ及びヒドロキン基が

30

避元的分解または塩基性もしくは弱酸性加水分解を受けやすい保ಟ基により栄養されている化合物を酸化剤と皮応させ得られたN~保護−0-保護−5-デヒトロ−4,6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミンをアルカリ金属ホウ水素化物と反応させ、得られた生成物中の保み基を除き、次いで所銀ならば、Rが水業である化合物をアルキル化し、Rが-CHzY蒸(但し、Yは上記と同一の意義を有する。)である化合物を得、この誘導体化合物をそのまままたは乗学的に適当な酸付加塩として単離することからなる。

この方法において、用いられる出発化合物は5位の著しく立体障害のあるヒドロキン基を除き、完全にN-保護及びO-保護されており、上述の

よりに閉塞基を導入することにより得られたもの である。

この反応の第1工程において、好んで用いられる酸化剤は四酸化ルテニウム、アセトン中のクロム酸及びジクロルメタン中の三酸化クロムービリジン類体から選ばれる。 持られる5 - デヒドロ化合物は式 XIV ~ XXI で扱わされる化合物とは基分がアジド基 N<sub>3</sub> に関係されている点でのみ異なる。

本法の酸化工程は酸化剤としてクロム酸を用いるときはアセトンのような有機溶媒中で、または 三酸化クロムービリジン錯体または四酸化ルテニ ウムを用いるときはハログン化炭化水素、好まし くはジクロルメタン中で、約0~40で、好まし くは20~40での温度で適常行なわれる。 本法の第2工程ではベル・N・及び〇・保護・5・デヒドロ・4.6・ジ・〇・(アミノグリコシル)中間体が避元されて対応する5・エピ中間体が生成されるが、立体障害のあるアルカリ金属たけりの人・カリウムまたはリチウム・トリーション・ブテルボロハイドライド等が好ましい試薬であるが、他の任意のアルカリ金属ホウ水業化物、例えばメタノール)またはエーテル(例えばジオキサンまたは好ましくはテトラヒドロフラン)中で、約0~50℃(好ましたはりルスにはカリウムが使用できる。反応は通常低数アルカノール(例えばジオキサンまたは好ましくはテトトにアラン)中で、約0~50℃(好ましくは〇~25℃)の温度で、アルカリ金属ホウ水業化物による還元を行なりのに公知の条件下で行なわれる。

等時 扇52-244 (29)

本発明におけるとの方法を行なり典型的な一例 においてジクロルメタンに容解したペル - N - 保 艘 - 0 - 保護 - 4,6 - ジ - 0 - ( アミノグリコシ ル)-2-デオキシストレブタミン(例えば1,3 2' .6' .3" -ペンターN - ペンジルカルポニルー 2″-0-アセチルゲンタマイシンC:α)を、反 応視合物の一部を薄脂クロマトグラフィー分析で 御定して反応が完結するまで(通常約28時間の 反応時間)室温で三酸化クロム・ピリジン暗体で 処理する。得られた5-ケト中間体、すなわち0 - 保護-ペル-N -保護-5-デヒドロ-4,6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2-デオキシス トレプタミン、例えば 1, 3, 2′, 6′, 3″ -ペンタ - N - ペンジルオキシカルポニル - 5 - デヒドロ-2" - 0 - アセチルゲンタマイシンC1a はエーテル

で抽出し、俗嬢を蒸発させ、クロマトグラフィー 法により残瘡を稍裂することにより都合よく単離 される。次いで5-ケト中間体を低級アルカノー ルまたはエーテル、好ましくはテトラヒドロフラ ンに容解し、アルカリ金属水浆化物(例えばリチ ウム・トリー sec - プチル・ポロハイドライド) を添加し(通常アミノグリコシド中間体モル当り アルカリ金属ホウ水素化物2~4モルを使用する。) 反応混合物を室温で約20時間撹拌する。かくし て生成したN-保護-0-保護-5-エピーアミ ノグリコシドは通常塩水を反応混合物に添加し、 **昨歳エチルで抽出した後裕謀を蒸発させることに** より単産する。次いで、5~エピ-アミノグリコ シド中間体中のN-及び〇-保護基は上述したよ うに、例えば液体アンモニア中ナトリウムで処理

してベンジルオキシカルポニル基を除去した後高・ 温で水梨化ナトリウムで処理することにより、除 去される。

上述した本希明方法により投造でき、その1.3 - ジアミノシクリトール部分中で1位のアミノ基 が道後されていない化合物(5-エピ-アジドー。 5-エピーアミノまたは5-エピマー化合物)は いずれも、この分野で知られている方法に従いて ルキル化して、分子の1位に - CH z Y 基(但し、 Yは上記と凹一の意義を有する。)を導入しても Ib.

アルキル化の1つの方法は1位以外の任意の位 重にアミノ保護基を有していてもよい化合物を水 紫化物供与体盘元体の存在下、式

(式中、Y'は上記のY についてと同一の意義を有 し、かつ、存在するいずれのアミノもしくはヒド ロキシ基は保護されていてもよい。)で扱わされ るアルデヒドで、灰いで、所望ならば、分子中に 存在する全ての保護基を除くことからなる。

との方法により4.6~ジ-0~(アミノグリコ シル) - 1,3 - ジアミノサイクリトール抗菌剤の 1 - N - 非世揆誘導体の1 - アミノ官能基が選択 的にアルデヒドと脳合し、その場で付随的に選元 も起き、 4,6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) -1.3 - ジアミノサイクリトール抗菌剤の1 - N -CH:Y誘導体が生成するが、との方法は通常、空 気の存在下室虚で行なわれ、有利には不活性雰囲 気(例えばアルゴンまたは窒素)中で行なわれる。

水業化物供与産元剤としてはジアルキルアミノ

Y' -CHO

特別 四52-244 (30)

ボラン(例えば、ジメチルアミノボラン、ジェチルアミノボラン及び好ましくはモルホリノボラン)、テトラアルキルアンモニウムシアノホウ水発化物(例えばテトラブチルアンモニウムシアノボロハイドライド)、アルカリ金属ホウ水発化物(例えばホウ水素化ナトリウム)及び好ましくはアルカリ金属シアノホウ水業化物(例えばシアノホウ水 栄化リチウム及びシアノホウ水素化ナトリウム)
が含まれる。

この方法は不活性密媒中で都合よく行なわれる。 この方法において時として無水非プロトン系溶媒 ( 例えば、水素化物供与体意元剤としてモルホリ ノボランを用いた時のテトラヒドロフラン ) が有 利に使用されるが、通常はこの方法はプロトン系 容媒、例えば低級アルカノールまたは好ましくは

いるのが最も都合がよい。最良の結果は分子中に存在する全てのアミノ基が完全に中和されるときに得られる。プロトン系器媒(例えば水)に4,6 - ジーロー(アミノグリコシル)- 1,3 - ジアミノサイクリトールの誘導体を溶解または分散させた溶液または懸陶液に、溶液のpH が所選の値に調整されるまで所選の酸(例えば硫酸)を添加することにより必要な酸付加塩出発化合物を現場生成させるのが通常都合がよい。

アミノアルデヒドを試楽として用いるとき競合 する副反応を最小限に抑制するには、本法を行な う前にアルデヒド中のアミノ官能基を例えばアセ トアミド・フタールイミド等のようなアシル閉塞 基によつて保護し、後で得られた生成物からN -保護基を除去するのが好ましい。また、必須では 水中、または低数アルカノール水溶液(例えばメタノール水溶液、エタノール水溶液)中で行なわれる。その他にもジメチルホルムアミド水溶液・ヘキサメチルホスホルアミド水溶液・テトラヒドロフラン水溶液及びエチレングリコールジメチルエーテル水溶液のような水と混合しりる共溶媒系も使用できる。

ないが、本法を行なり際ヒドロキシル含有アルデヒド中のヒドロキシル基を保護することも有利である。

あるいは、一部N - 保護された中間体を用いてもよい。例えばら! 位でアミノ官配基がN - 保護されている1 - N - 非世典誘導体、例えばら'-Nと・ブトキシカルボニル・5 - エピ・アジド・5
- デオキシシソマイシンまたは2! 位及び3位のアミノ官配基がN - 保護されている1 - N - 非世 後誘導体(例えば2'.3-ジーN - トリフルオルアセチル・5 - エピゲンタマイシンC: の硫酸付加タナル・5 - エピゲンタマイシンC: の硫酸付加タナル・5 - エピゲンタマイシンC: ので、で、対応する一部N - 保護された1 - N - アルキル誘導体(例えば各々1 - N - エチル・6'- N - と・ブトキシカルボニル・5 - エピ・アジド・5 - デオキンシソマイシン及

特別 四52-244 (31)

び1-N-エチルー 2、3-ジ-N-トリフルオル アセチルー5-エビゲンタマイシン C:)が生成され、これらは公知の万法に従つてN-保護基を除 去すると本発明の1-N-アルキルー5-エビ化 合物、例えば1-N-エチルー5-エピーアミノ -5-デオキシシソマイシン及び1-N-エチル -5-エビゲンタマイシン C: が名々得られる。

更に、4.6-ジーロー(アミノグリコシル)ー
1.3-ジアミノサイクリトールの1-N-CHz Y
誘導体は4.6-ジーロー(アミノグリコシル)ー
1.3-ジアミノサイクリトールの一部N-保護された誘導体中のアミノ官能基のシンフ(schiff)
塩基誘導体を超元した後N-保護基を除去することにより製造される。例えば、2'.3-ジーN-トリフルオルアセチルー5-エピゲンタマイシンC1

ことなく容易に依去できる公知の保護基である。
このようなアミノ保護基の例としては 2.4 - ジェ
トロフエニル: アセチル・プロピオニル及びペン
ゾイルのようなアジル基: メトキンカルボニル・
エトキシカルボニル・2.22 - トリクロルエトキ
シカルボニル・セーブトキシカルボニル及び 2 イオドエトキシカルボニルのようなアルコキシカ
ルボニル基: 及びベンジルオキシカルボニル及び
4 - メトキシペンジルオキシカルボニルのような
アリールアルコキシカルボニル基である。

式 [ において R が 5 個 までの炭素原子を有する 直類状 アルキルである化合物を製造するための他 のアルキル化法は、 1 位以外の任意の位置に アミ ノ保護基を含有し、かつ1 - アミノ基が活性状態 にあつてもよい1 - N - 非磁象化合物を、 5 個ま はアルデヒド(例えばペンズアルデヒド・フェニルアセトアルデヒドまたはアセトアルデヒド)と
反応させると対応する 3%.4% - オキサゾリジン・
1-イリデン・シッフ塩 基に変換し、これをホウ水 発化ナトリウムまたはメタノール性ナトリウムメトキシドで遊元することにより対応する 1-N
- CH2Y-3%.4% - オキサゾリジンが得られ、これを酸で処理することにより、本発明の 1-N-CH2
Y-5-エピ化合物(例えば各々1-N-ペンジル-5-エピゲンタマイシンC1、1-N-フェネテル-5-エピゲンタマイシンC1、及び1-N-エチル-5-エピゲンタマイシンC1、放び1-N-エチル-5-エピゲンタマイシンC1、放び1-N-エチル-5-エピゲンタマイシンC1)が得られる。

これらの方法において、N - 保護基として適当なものは1 - N - CH\*Y-5 - エピ化合物の製造 後その中の1 - N - CH\*Y 世換差に影響を与える

での炭素原子を有する直鎖状アルキル基及び離脱 基を含有するアルキル化剤で処理し、欠いで保護 基及び、必要ならば分子中に存在する活性化基を 除くことからなる。

この方法で有利に用いられるアルキル化剤の例は、ヨウ化アルキル、臭化アルキル、飢酸シアルキル、フルオルスルホン酸アルキル及びアートルエンスルホン酸アルキルで、そのアルキル基は5個までの授素原子を有する必要な直鎖状アルキル基である化合物である。アルキル基が好ましくは1個または2個の炭素原子を有する他のアルキル化剤は、トリアルキルアニリニウム・ヒドロオキンド・トリアルキルスルホニウム・フルオルボレート・トリアルキルスルホニウム・フルオルボレート・ナリアルキルスルホニウム・フルオルボレートまたはトリアルキルスルホギソニウム・フル

. خمدین بین

特朗 高52-244 (32)

オルポレートである。これらアルキル化剤全ては Br - ,I - ,080gF - , ジアルキルアニリンまたは ジアルキルエーテルのような良好な離脱基を含有 している。

4.6 - ジー〇 - (アミノグリコシル) - 1.3 - ジアミノサイタリトール誘導体の1位におけるアミノ基は避離していても活性化されていてよい。活性化基の一例は、トリフルオルメチルスルホニルである。これら活性化基は1位以外の任意の位はにアミノ保護基を有する4.6 - ジー(アミノグリコシル) - 1.3 - ジアミノサイクリトール誘導体をトリフルオルメチルスルホニル・クロリドのような活性化基を与える化合物と反応させることにより分子中に導入できる。

1 位以外の任意の位置でアミノ保護基を有して

いる4.6 - ジー (アミノクリコシル) - 1.3 - ジアミノサイクリトール誘導体をアクリロニトリルで処理することにより誘導された対応するジー (2 - シアノエチル)誘導体によつても1 - アミノ基をアルキル化することができる。かくして製造された1 - N - ジー (2 - シアノエチル)誘導体は次いで上で挙げたアルキル化剤の1 種を用いてアルキル化され、続いてシアノエチル基が除去される。

本発明方法はよく知られたアミンの直接アルキ ル化法に用いられる条件と同様な条件下で行なわれる。

式 I における X がヒドロキシまたはアミノである化合物を製造するための他のアルキル化法は 1 位以外の任意の位置にアミノ保護基を有していて

もよい化合物を、式

(式中、Y'は上記のYにおけると同一の意義を有し、かつ存在するいかなるアミノまたはヒドロキンは保護されていてもよい。)で殺わされる酸(カルボジイミドの存在下)及び眩瞼の反応性誘導体から選ばれたアシル化剤で処理して分子中に存在する全ての保護基を除去し、そして得られた1-N-アシル誘導体をアミド還元剤で処理することから成る。

サン・テトラヒドロフラン・ジエチレングリコー ル・ジメチルエーテル等のようなエーテルである。

好きしいアミト通元剤水素化物はアルミニウムの水素化物及びホウ水紫化物、例えば、水素化アルミニウム・リチウム・水素化トリメトギシアルミニウム・リチウム・水素化アルミニウム・ジボラン・ジーインアミルポラン及び9-BBN(すなわち、9-ボラビンクロ[331]ノナン)である。

通常、ジボランがアミド還元剤として好んで用いられるが、出発化合物が二重結合を有しているときは、水索化アルミニウムリチウムにより都合よく登元される。

1 - N - アシル中間体の製造について以下に説明する。1 - N - アシル中間体は本発明の一部で

あり、そのままで単離するととができる。 從つて、本発明方法の別の組点から、本発明は、4.6 - ジー 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンA ・ゲンタマイシンC1・ゲンタマイシンC1・ゲンタマイシン C1・ゲンタマイシン B・気生物質 G-52・ 抗生物質 66 - 40B・ 抗生物質 G-41B・ 抗生物質 JI-20B及びシソマイシンの誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、Rid-C-Y 基(式中、Y は水素・アルキル・アルケニル・シクロアルキル・アルキル・アミノアルキル・アミノアルキル・ハーアルキルアミノアルキル・ハーアルキルアミノアルキル・ハーアルキルアミノアルキル・アニル・ベンジルまたはトリルであり、眩腑肪族残酷は7個までの炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで健康されている場合は異なる炭素原子上で健康されている。)であり、そしてX はヒドロキシ・アジドまたはアミノであり、かつシソマイシン誘導体の場合は健快甚X はアジ

ドまたはアミノである。〕で装わされる1.3 - ジアミノシクリトールによつて厳褒された前配誘導体及びその銀付加塩の製造法に関し、その方法は、上記の4.6 - ジーロー(アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類中の1個の誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

[式中、X は上配と同一の意義を有する。)で数 わされる1,3 - ジアミノシクリトールによつて僅 換され、かつ1位以外の任意の位置にアミノ保護 基を有していてもよい化合物を、式

(式中、Y, は上配のYについてと同一の定義を有し、かつ存在する任意のアミノまたはヒドロキシ 基は保護されていてもよい。)で扱わされる酸(ジシクロヘキシルカルボジイミドのようなカルボジイミドの存在下)及び酸酸の反応性誘導体から選ばれたアシル化剤で処理し、次いで必要ならば分子中に存在する全ての保護基を除去した後、目的とする誘導体化合物をそのまままたは酸付加塩として単離することからなる。

この方法に有用なアミノ保護基は1-N-アシル基に感影響を及ぼさない条件下で除去できるものでなければならない。好ましい保護基はトリフルオルアセチル、٤-ブトキシカルボニル及びペンジルオキシカルボニルである。

との方法の出発化合物は遊艇のアミノ基または

保護されたアミノ基を有していてもよい。 6'CH1NH1基を有する出発化合物においてアミノ基
が保護される場合、通常この 6'-アミノ基が保護
される。 ゲンタマイシン C1 誘導体は 2'及び 3位
で保護されてもよい。 出発化合物は遊離選業塩基
(N-保護基はあつてもなくてもよい)として、
あるいは酸付加塩の形成により一部中和された化
合物として用いることができる。

本明細督中で用いた「酸付加塩の形成により一部中和された」という簡は4.6 - ジー(アミノグリコシル) - 1.3 - ジアミノサイクリトール各モルがペル酸付加塩を形成するのに必要な理論モル数より少ない酸と会合していることを意味する。更に、この節は4.6 - ジー(アミノグリコシル) - 1.3 - ジアミノサイクリトール各モルが少なく

有利に行なわれることが理解されるであろう。 pH 範囲に関して、この方法は5.0~9.0、好ましく は5.0~8.0の範囲で行なわれる。反応媒体の最 も好ましいpH 範囲は6.5~7.5、特に6.8~ 7.2である。

「酸付加塩」という語は塩基性抗菌剤及び(有 機、無機であるかには無関係に)酸とで形成され た塩を包含している。酸の例としては、硫酸、塩 般、リン酸、硝酸、トリフルオル酢酸等が含まれ る。

もし、(n-1)個のアミノ基がプロトン化されている酸付加塩を出発物質として用いるのが選ましい場合は、この化合物は「ベル」酸付加塩を 1当量の強塩基、例えばトリエチルアミンと反応 させることにより有利に現場生成される。 とも1モルの酸と会合していることを意味する。 例えば、5個のアミノ基を有する5-エピーゲンタマインンC: 1当量はベル酸付加塩を形成するには5当量の酸を必要とする。本法は5当量よ

特別 □52-244 (34)

り少なくかつ少なくとも1当量の酸(例えば、4.5 、4.0 、3.5 、3.0 、2.5 、2.0 、1.5 または1.0 当量の酸)を有する5 - エピーゲンタマイシンC1 の酸付加塩に対して行なわれる。

この方法において、好ましくは、出発化合物は (n-1)当量の酸で中和される。ここでnとは 分子中のアミノ基の数である。従つて、(n-1) 個のアミノ基が酸付加塩の形成により中和される。 しかしながら、上配の範囲内でn-1より多いまたは少ない当量の酸により酸付加塩が形成されて いる一部中和された出発化合物についても本法が

通常、アシル化剤として酸HO-Č-Y'の反応性 誘導体を用いるのが好ましい。酸の反応性誘導体 には、エステル・アンド・イミダゾール誘導体ま たは無水物が含まれる。Yが非世換である場合に は、好ましい反応性誘導体は必要とする酸の無水 物である。他の場合には酸のN-ヒドロキシース クシンイミジルエステルを用いるのが好ましいで あろう。

アミノ官能基を含有する酸の反応性誘導体を用いてこの方法を行なうときは、この方法を行なう 前にアミノ官能基を保護し、反応後生成した化合物中のN-保護基を除去するのが好ましい。また、アンル化剤中に存在するヒドロキン基を保護するのが有利であるが、これは通常必要ではない。

以下、本発明を実施例により説明する。

特朗 图52-244(35)

#### 突 施 例 1

ベル-N-ベンジルオキシカルポニルアミノグリコシ

A. 1. 3.2'.6'.3" - ベンタ・N ーペンジルオキシカルポニ ルゲンタマイシンC1 a

40gのゲンタマイシンCiaを200配のメタ ノール及び20㎡の炭素水梁ナトリウム飽和俗板 に俗解し、俗板をOでに冷却した。俗板を境伴し ながら、2時間要して88配のカルポペンジルオ キンクロリドを簡下し、その間反応温度を0~5 じに保つた。混合物を1晩保拌し、その間に反応 温度を室温に戻した。反応混合物に500㎡のク ロロホルムを添加して相分離させた。有機相を水 で100~ピずつ4回先挣し1009の硫酸ナトリ ウムで乾燥した。有機層を40℃より低温で減圧 下に蒸発させた。得られた粗生成物を100g の クロロホルムに쯈解し250㎡の75%ヘキサン /ェーテルを腐下した。生成した枕殿を沪取し、 1000のヘキサンで庇浄し自然乾燥することに より879(87%)の 1, 3, 2′. 6′. 3″ -ペンタ − N - ペンジルオキシカルボニルゲンタマイシンC1¢ を得た。

との化合物は物性は以下の通りである。 融点185~190℃,〔α〕26+71.2(CH<sub>3</sub>OH)。 赤外線(IR)(KCL):3300.3500cm-1. PMR (CDC4:): 8 1.2 (C-Me) . 3.0 (N-Me). 7.25 (芳香族H)。

B. 1,3,2'.6'.3'-ペンタ-N-ペンジルオキシカルボニ

25年のシソマイシン及び139の炭酸ナトリ ウムを625畝の水に溶解した。溶液を撹拌しな

がら100m のカルポペンジルオキシクロリドを 25℃で添加した。混合物を16時間攪拌し、次 いて固体を沪取し充分水洗した。固体を真空下で 気繰し、灰いでヘキサンで疣浄し自然乾燥するこ とにより629の1,32.6.3"-ベンターNーベン ジルオキシカルポニルシソマイシンを得た。

この化合物の物性は以下の通りである。 触点165~173℃、[α]<sub>n</sub> +962(CH:OH)。 赤外線(IR)=r max (CHCL:), 3600, 1720.1515.1215.1050.69500-1; PMR ð (CDC &» ) 1.03 (3H .広い単級 , 4″-C-CH» ) . 3.02(3H.広い単線、3″-N-CHa)。 5.02(10H, 広い単線。 -CH:C:H:) 328,330ppm. (25H. 広い単線. -CH2CeHs)。 実 施 朔 2

ベル - N - ペンジルオキシカルボニル - 3". 4" - N . O - カルポニルアミノグリコ<u>シド類 . . .</u>

A. 1, 3, 2′. 6′-テトラーN - ペンジルオキシカルボニルー 3".4"-N.U-カルボニルゲンタマイシンC1a

60mの水果化ナトリウムを5配の乾燥ジメチ ルホルムアミドに弥加して侍た混合物に、29の 実施例1Aの生成物を50吡の乾燥ジメチルホル ムアミドに쯈解した俗板を、盆糞雰囲気中室温で・ 搅拌下で<sup>1</sup>/2時間要して添加した。反応混合物を - 2時間侵拌し、灰いで不裕分を沪別した。沪液に 100元のクロロホルムを添加し、有機相を水で 50㎡ずつ3回洗浄した。有機相を259焼酸ナ トリウムで乾燥し、次いで被圧下で蒸発させた。 生成した残値を15型のクロロホルムに溶解し、 75名へキサン:エーテル(15 配) に肩下した。 沈殿を戸取し、25 Nのヘキサンで洗浄すること により1.829(>95%)の1.32.6-テトラ
- N - ペンジルオキシカルボニル - 3°.4°-N.0
- カルボニルゲンタマイシンCiaを得た。
この化合物の物性は以下の通りである。
触点215℃(分解)、[a]<sup>26</sup><sub>D</sub>+634。
赤外線(IR)(KCL)=3300.3500.1680。
1545、PMR(CDCL:)8128(C-Me)。

B. 1, 3, 2, 6'-テトラ - N - ペンジルオキシカルボニル - 3". 4"- N , O - カルボニルシソマイシン

258(N-Ms). 7.25(芳香族日)。

5 g の実施例 1 B の生成物を5 0 配のジメチル ホルムアミドに密解した溶液に微拌下で2 5 0 号 の水系化ナトリウムを添加した。反応混合物をア ルゴン中室温で2時間撹拌した。 計過し、評液に 2 配の氷酢酸を添加した。 戸液を真空下で機縮し、

A. 1,3,2.6'-テトラ・N - ベンジルオキシカルボニル - 2"- O - ペンゾイル - 3", 4" - N , O - カルボニ ルグンタマイシンC : a

109の1、32.6-テトラーN・ベンジルオキシカルボニル-3"・4"-N・0-カルボニルゲンタマイシンC1を50配の乾燥ビリジンに溶解した俗散に、窒素芽囲気中焼拌下で10~15分間要して2配の塩化ベンゾイルを備下した。反応混合物を1/2時間境拌し、次いで浴温を30でより低く保ちながら、ロータリーエバボレータによりビリジンを除去した。薄黄色油状残魔を100配のクロロホルムに溶解した。有機相を水で50配がつ3回応浄し、次いで259の硫酸ナトリウムで乾燥した。クロロホルムを真空下で蒸発させた。黄色泡状残魔を少量のエーテルで粉砕することにより、11.09(>95%)1、32.6-テトラー

特朗 昭52-244 (36) 残値を200 配のクロロホルム (塩基性アルミナ中に通じて楮製したもの) で抽出した。クロロホルム抽出物を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥し、蒸発させて3.59の1,3.2.6′-テトラーN-ベンジルオキシカルボニル-3″.4″-N.O-カルボニルシソマイシンを得た。

との化合物の物性は以下の通りである。 概点210~213℃、〔a〕<sub>D</sub><sup>26</sup>+68.8(C 0.22) 赤外線(IR)<sub>T Max</sub> (メジョール)3550、 1760、1580cm<sup>-1</sup>、 PMR&(CDCL\*) 1.34(3H、単線-4″-CH\*)、268(3H、単線-3″-N-CH\*)、5.04(8H、広い単線-CH\*C\*H\*)。

#### 奥 施 例 3

ベル-N-ベンジルオキシカルボニル-2"-O-ヒドロカルボンカルボニル-3",4"-N,O-カルボニルアミノ<u>クリコンド</u>

N - ベンジルオキシカルボニル - 2"-0 - ベンジル - 3"、4"-N、0 - カルボニルゲンタマイシン
C1 α を得た。 触点 120~123℃、(α)<sup>26</sup> +736
B. 1,3,2'.6'-テトラ-N - ベンジルオキシカルボニル-2'-0 - ベンゾイル - 3"、4"-N、0 - カルボニルンソマイシン

3 9 の実施例 2 B の生成物を 2 0 4 L の乾燥ビリジンに溶解した溶液に、アルゴン 3 囲気甲 2 5 でで復拌下で 1 0 分間要して 1.7 配の塩化ベンソイルを添加した。全ての出発物質が反応するまで(海形クロマトグラフィーで検出) 室温で微拌した。混合物を高真空下室温で蒸発させ、 1 5 0 配のクロホルム (予め塩基性アルミナに適じておく)で固体残値を抽出した。クロロホルム抽出物を 5 労良酸水素ナトリウム水溶液及び水で洗浄し、健酸ナトリウムで乾燥した。 密媒を蒸発することに

より2.89の1.3.2.6-テトラーN - ベンジルオ キシカルボニルー2"-0-ベンゾイル-3".4"-N、0-カルボニルシソマイシンを得た。 この化合物の物性は以下の通りである。 椒点157~160℃、[a]<sub>D</sub><sup>26</sup> +86(C U.2)、 赤外線(IR)r max(ヌジョール)3525.1780、 1680.1560cm<sup>-1</sup>、 PME&(CDC L\*) 1.35(4"-C-CH\*)、274(3"-N-CH\*)、 503(CH\*2-C\*\*)

- C. 1,3,2'.6'-テトラ-N-ベンジルオキシカルボニル -2"-O-アセチル-3",4"-N.O-カルボニル ゲンタマイシンC1a
- (1) 1,3,2'.6',3"-ベンタ-N-ベンジルオキシカルポ ニル-2"-O-アセチルゲンタマイシンC:a

109の1,3,2.6'.3"-ペンターN - ペンジルオ キシカルボニルゲンタマイシンClaを50配の乾

乾燥ジメチルホルムアミド中で1.3.2.8.3"-ベンターN-ベンジルオギシカルボニル-2"-O-アセチルゲンタマイシンC1aを水楽化ナトリウムで処理した。実施例2Aに配載されたと同様の方法により、得られた生成物を単離、稍製することにより1.3.2.6'-アトラーN-ベンジルオギシカルボニル-2"-O-アセチル-3".4"-N.O-カルボニルゲンタマイシンC1aを得た。

- D. 1,3,2,6-テトラ N ペンジルオキシカルボニ ル-2"-0-アセチル-3",4"-N,0-カルボニ ルシソマイシン
- (1) 実施例 3 C (1) に配載されたと同様な方法に よりビリジン中で 1, 3, 2'.6'.3"-ペンターN -ペン ジルオキシカルボニルシソマイシンを無水酢酸で 処理した。実施例 3 C (1) に記載されたと同様な方 - 法により、得られた生成物を単離、精製すること

特別 四52-244(87) 操ビリジンに溶解した容液に、窒素雰囲気中、複件下10~15分間要して1.4 Mの無水能酸を滴下した。反応混合物を1/2時間魔律し、広いで浴温を30でより低く保ちながらロータリーエバボレータによりピリジンを除去した。得られた残伍を100 Mの酸を含有しないクロロホルムに溶解した。この有機溶液を水で50 M ずつ3 回洗浄し、(硫酸ナトリウムで乾燥し、真空蒸発させた。得られた残伍を少量のエーテルで粉砕して精製することにより1:3、2.6.3%-ペンターN - ペンジルオキシカルボニルー2%-0-アセチルゲンタマイシンC1aを得た。

(2) 1.3.2.6'-テトラN - ベンジルオキシカルポニル - 2"- O - アセチル - 3".4"-N.O - カルボニ ルゲンタマイシンCια

実施例2Aに記載されたと同様な方法により、

により1,3.2.6-テトラ・N - ペンジルオキシカ ルポニル - 2" - 0 - アセチルシソマイシンを得た。

# **吳施 衖 4**

ベル-N-ベンジルオキシカルボニル-2"-0-ヒドロカルボンカルボニル-5-0-ヒドロカルボンスルホニル-5-0-ヒドロカルボンスルホニル-3"、4"-N、0-カルボニルアミノグリコシド類

فعسقت

A. 1,5 2.6 - テトラ・N - ペンジルオキシカルボニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2"-0 - ペンソイル - 3".4"-N.0 - カルボニルゲンタマイシンC1a

19の1、3.2.6-テトラ・N・ベンジルオキシカルボニル・2°-0・ベンゾイル・3°、4°-N・0・カルボニル・2°-0・ベンゾイル・3°、4°-N・0・カルボニルゲンタマイシンC1aを5配のトリエチルアミン及び15配のテトラヒドロフランに搭解した路被を0でより低く冷却した。 格液を設性し、15分間要して1配の塩化メタンスルホニルを5配のテトラヒドロフランに溶解した溶液を添加した。反応混合物を0でで2時間撹拌した。反応混合物を0でで2時間撹拌した。反応混合物を25配の水及び25配のクロロホルムに活動した。有機相を水で15配ずつ2回洗浄し、低酸ナトリウムで乾燥させた。クロロホルムを蒸発させ、黄色泡状残魔を少量のエーテルで粉砕することにより1.29(>95%)の1、3.2.66-テ

特別 图52-244 (34) トラーN - ペンジルオキシカルボニル - 5 - 0 -メタンスルホニル - 2"-0 - ペンゾイル - 3".4" -N.O-カルボニルゲンタマイシンCiaを得た。

との化合物の物性は以下の通りである。 融点130℃、[α]<sub>D</sub><sup>26</sup> +534(CHC L<sub>3</sub>)。 PMR(CHC L<sub>3</sub>) δ 1.35(C-M<sub>4</sub>). 2.74(N-M<sub>4</sub>)。 2.99(OSO<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>). 7.28(4×C δ Σ 及びベンソイル)。

何様な方法でトリエチルアミン及びテトラヒドロフラン中で1、3.2.6-テトラ・N - ペンジルオキシカルボニル-2<sup>n</sup>-0-アセチル-3<sup>n</sup>.4<sup>n</sup>-N.0-カルボニルゲンタマインンClaを塩化メタンスルホニルで処理することにより1、3.2.6-テトラ・N - ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2<sup>n</sup>-0-アセチル-3<sup>n</sup>.4<sup>n</sup>-N.0-カルボニルゲンタマイシンClaを構た。

B. 1.3.2.6-テトラ - N - ベンジルオキシカルボニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2" - 0 - ベンゾイル ^ - 3". 4" - N . 0 - カルボニルシソマイシン

赤外線(IR)r max (ヌジョール) 3325.
1750.1540cm<sup>-1</sup>.PMR &(CDC L<sub>2</sub>)
132(4"-C-CH<sub>2</sub>), 268(3"-N-CH<sub>2</sub>).
0
304(5.0-S-CH<sub>2</sub>).500(-CH<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)。

#### 奥 施 例 5

5 - 0 - メタンスルホニル - 2º - 0 - ベンゾイル - 0 -イリデン - N - ベンジルオキシカルボニルアミノクリコ シド類

A(1) 59の1,3.2.6.3%-ベンタ・N・ベンジルオキシカルボニルトブラマイシンを25配の無水ジメチルホルムに密解した溶液に1配のベンズアルデヒド及び300%の乾燥p-トルエンスルホン酸を添加した。この容液を密閉フラスコ中で110℃に4時間加熱後冷却し、冷却溶液を6配のアンバーライト(Amberlite®)IR-401S

20

,, ,

(OH<sup>-</sup>形) 樹脂で処理した。樹脂を評別し、評液 を真空下で蒸発させることにより 1, 3, 2'.6'. 3" -ベンタ - N - ベンジルオキシカルポニル - 4".6" - O - ペンジリデントブラマイシンを含有する幾 値を得た。

突施例 3 A に配載されたと河際な方法によりピリシン中で 1, 3, 2, 6, 3"-ペンターN - ペンジルオキシカルボニルー 4", 6"-0 - ペンジリデントブラマイシンを 2 当量の塩化ペンゾイルで処理し、神られた生成物を実施例 3 A に配載されたと同様な方法により単離、精製することによつて 1, 3, 2' 6,3"-ペンターN - ペンジルオキシカルボニルー 4', 2"- ジー0 - ペンゾイルー 4", 6" -0 - ペンジリデントブラマイシンを得た。

(2) 5901,3-ジーN-ペンジルオギシカル

特別 C52-244(89, ボニルー 6'.4': 3".4" - ジーN.O-カルボニルゲンタマイシンBを25 配の無水ジメチルホルムアミドに溶解した溶液に5 配の1.1 - ジメトキシシクロヘキサン及び300 門の乾燥アートルエンスルホン酸を添加した。この溶液を密閉フラスコ中で110で4時間加熱した。溶液を冷却し、次いで冷却溶液を6 配のアンバーライト IR-401S (OH-形) 樹脂で処理した。樹脂を沪別し、沪液を真空下で蒸発させることにより、1,3 - ジーNーペンジルオキシカルボニルー 2'.3'-0 - シクロヘキシリデンー6'.4': 3".4"-ジーN.O-カルボニルゲンタマイシンBを含有する残瘡を得た。

実施例3Aに配載されたと間様な方法により、 ピリジン中で1,3-ジ-N-ペンジルオキシカル ポニル-2'.3-0-シクロヘキシリデン-6'.4';

3".4"-ジ-N,O-カルボニルゲンタマイシンBを1当盤の塩化ペンゾイルで処理し、灰いで実施 別3Aに記載されたと同様な方法により単離、積 製することにより、1,3-ジ-N-ペンジルオキシカルボニル-2'.3'-O-シクロヘキシリデン-6'.4';3",4"-ジ-N,O-カルボニル-2"-ペンゾイルゲンタマイシンBを得た。

B. 実施例 4 A に記載されたと同様な方法により、トリエチルアミン及びテトラヒドロフラン中で、 実施例 5 A において製造された各化合物を処理した。 得られた各化合物を実施例 4 A に記載された と同様な方法により単離、精製することにより、 1,3-ジーN-ベンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2,3-0-シクロヘキシ リデン-6.4:3".4"-ジ-N.0-カルボニルー 2"-0-ペンソイルゲンタマイシンB及び1,3.2. 6.3"-ペンタ-N-ペンジルオキシカルボニルー
5-0-メタンスルホニル-4'.2"-ジ-0-ペン
ソイル-4".6"-0-ペンジリデントプラマイシン
を得た。

#### 夹施例6

5 - エピ・アジド・5 - デオキシ - 2" - 0 - ペンソイル - ペル・N - ペンジルオキシカルボニルアミノグリコシド類

A. 1,3,2',6'-テトラ・N - ペンジルオキシカルボニル-5 - エピ・アジド・5 - デオキシ・2" - ペンゾイル・ 3",4" - N,0 - カルボニルゲンタマイシンCia

12901、32.6-テトラ・N・ベンジルオキシカルボニル・5・0・メタンスルホニル・2\*・0・ベンソイル・3\*・4\*・N・O・カルボニルゲンタマイシンCia及び29のアジ化ナトリウムを30dlのジメチルホルムアミド中で120でで24時間

· .:: j

1 625

特別 四52-244 (40)

加熱した。反応俱合物を冷却し、溶媒を真空下、60℃で除去した。投資を50៧の水と100៧のクロロホルムに溶解した。有機相を水で50៧プン2回洗浄し、259の硫酸ナトリウムで乾燥した。俗碟を蒸発させて白色固体を舟た。この固体を少数のクロロホルムに溶解し、2009のシリカゲルでクロマトグラフィーを行なつた。カラムをCHCと2/3%M。OHで溶雑することにより69の1、3、2.6′-テトラーNーペンジルオキシカルボニルー5ーエピーアジドー5ーデオキシー2″ー0ーペンゾイルー3″、4″ーN、0ーカルボニルゲンタマインンC1αを得た。この化合物は、触点195~200℃であり、また〔α〕26+869(CHCと1)であつた。

B. 1,3,2,6'-テトラ・N - ペンジルオキシカルボニル -5 - エピーアジド - 5 - デオキシ - 2" - 0 - ペンゾイ ル - 3",4" - N,0 - カルボニルシソマイシン

(1) 29の実施例4Bの生成物を15配の乾燥ジメチルホルムアミドに俗解した。混合物を撹拌し、1.59のアジ化ナトリウムを添加した。反応混合物をアルゴン中で120℃に1晩保つた。 俗旅を高真空下で破稲した。焼液を200配の酸を含有しないクロロホルムで抽出した。クロロホルム抽出物を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥した。 俗蝶を蒸発させることにより1.3.2%が-テトラートージールンジルオキシカルボニルー5-エピーアジートー5-デオキシー2"-0-ベンゾイルー3".4"ーN.0-カルボニルシソマイシンを得た。赤外線(スジョール) 7 max 2100cm-1。

(2) 関係な方法により、当益の対応する生成物を

上記の方法に適用し、1.3.2'.6'-テトラーNーペンジルオキシカルポニル-5-エピーアジド-5-デオキシー2"-0-ペンゾイル-3".4"-N.O-カルポニルペルダマイシンを得た。

C・実施例 6 A に配載されたと同様な方法により、実施例 5 で製造された各 5 - O - メタンスルホニルアミノグリコンド鎖をジメチルホルムアミド中アジ化ナトリウムで処理した。 得られた生成物を実施例 6 A に記載されたと同様な方法により単離、精製することにより、各々1,3-ジ-N-ベンジルオキシカルボニル-5-エピーアジド-5-デオキシ-2,3-O-シクロヘキシリデン-6.4:3\*.4\*-ジ-N.O-カルボニル-2\*-O-ベンソイルゲンタマイシンB及び1,3,2.6.3\*-ベンターN-ベンジルオキシカルボニル-5-エピーア

ジド-5-デオキシ-4'.2"-ジ-0-ベンゾイル-4".6"-0-ベンジリデントプラマイシンを得た。

#### 奥 施 例 7

5-エピーアミノー5-デオキシアミノクリコンド類
A.5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイシンC1a
69の1,3.2'.6'-テトラーNーペンジルオキシ
カルボニルー5-エピーアジドー5-デオキシー
2"-0-ベンゾイルー3".4"-N.0-カルボニル
ゲンタマイシンC1aを50配の酢酸に啓解した容
液を、19の30%パラジウム/活性炭を用い4
気圧で窒瘟で水添した。溶媒及び触媒を除去し(
ゴム状処産を得)、得られた逸低を25配の2N
水酸化ナトリウム水溶液中で100でで4時間加
熱した。混合物を冷却し、酢酸で中和した。生成

特朗 四52--244 (41)

した比較を打過により除き、打液を10配までに 機能した。機能したデ液をIRC-50(H<sup>+</sup>形)樹脂 カラムに適した。カラムを200配の水で洗浄し、 次いで100配の1N水酸化アンモニウム水溶液 で溶離した。溶出液を蒸発範固させ、残値を親液 化することにより、19の5-エピーアミノ-5 -デオキシゲンタマイシンC1αを得た。

との化合物の物性は以下の通りである。 磁点112~116℃、[α]<sup>26</sup> +1670(H<sub>2</sub>O)。 PMR(100MHz-D<sub>2</sub>O)

ð 1,21 (3H.S.C-CH.)

200 (1H, dt, H-2eq)

250 (3H,S,N-CH:)

261 (1H.d.J=10 Hz.H-3")

339 (1H.d.J=12 Hz.H-5" ax)

3.81 (1H.q.H-2")

382 (1H, d, J=12 Hz, H-5'' eq)

494 (1H,d,J=3Hz,H-1')

506 (1H,d,J=35 Hz,H-1")

B. 问様にして、実施例7 A に配載された方法を 行ない得られた生成物を単離することにより各々 下記の化合物を得た。

5-エピ-アミノ-5-デオキシゲンタマイシンC2.

5-エピ-アミノ-5-デオキシゲンタマイシンC:α.

5-エピーアミノ-5-デオキシゲンタマイシンC26。

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシゲン タマイシンC1 a。

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシゲン タマイシンC: .

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキンゲン タマイシンC:

1 - N - エチル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキンゲン タマイシンC:a 及び

1-N-エチル-5-エピーアミノ-5-デオキシゲン・ タマイシンC 2 b。

# C. 5-エピーアミノー5-デオキシシソマイシン

奥施例 6 B - 1 の生成物を10 配のテトラヒドロフラン及び50 配の液体アンモニアの混合物に密解した。29 のナトリウムを撹拌下で混合物に徐々に添加し、撹拌を一40 でで2 時間続けた。 室温で1 晩放置してアンモニアを無発させた。待られた残在を25 配の水に容解し、100 でに1 晩加熱した。密液を冷却し、アンバーライトIRC -50(H+) 樹脂に吸着させ、生成物を500 配の1 N 水酸化アンモニウムで溶離した。水酸化アン モニウム溶出液を高真空下で機械することにより 油状生成物を得た。この物質をシリカゲル50g でクロマトグラフィーを行ない、クロロホルム/ メタノール/15%水酸化アンモニウム(2:1 :1)で溶出することにより102~0.5-エピ -アミノー5-デオキシシソマイシンを得た。こ の化合物は触点110~116℃,[a]<sup>26</sup><sub>D</sub>+185.2 (C 0.32)であつた。

(2) **| 同様にして上の方法を行なうことにより各本下配の化合物を得た。** 

5 - エピ・アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質G - 5 2 。
5 - エピ・アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 66 - 40D。
5 - エピ・アミノ - 5 - デオキシペルダマイシン。
5 - エピ・アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 66 - 40B。
1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質

TO D

特別 昭52-244(42)

1-Nへエチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシ-抗 生物質66-40D。

「1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシシソ マイシン。

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキンベル ダマイシン。

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗 生物質66-40B。

1 - N - プロピル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシシ ソマイシン。

1 - N - (n - ブチル) - 5 - エピーアミノ - 5 - デオ キシシソマイシン、

1 - N - ( 8 - アミノブチル) - 5 - エピ- アミノ - 5 - デオキシシソマイシン、

1-N-(ァーアミノブロピル)-5-エピーアミノー 5 - デオキシシソマイシン、

1 - N - (β - メチルプロピル) - 5 - エピーアミノ -5-デオキシシソマイシン、

1-N-(n-ペンチル)-5-エピ-アミノ-5-デ オキシシソマイシン。

1 - N - (ァーメチルブチル) - 5 - エピ- アミノ - 5 - デオキシシソマイシン、

1 - N - (β - メチルブチル) - 5 - エピ- アミノ+ 5 ~ デオキシシソマイシン ,

1 - N - (β,β-ジメチルプロピル) - 5 - エピーア ミノー5ーデオキシシソマイシン。

1 - N - (β - エチルブチル) - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシシソマイシン .

1 - N - (n - オクチル) - 5 - エピーアミノ - 5 - デ オキシシソマイシン。

1 - N - (β-プロペニル) - 5 - エピ-アミノ - 5 -デオキシシソマイシン、

1 - N - (β-エチル-β-ヘキセニル) - 5 - エピー アミノ・5・デオキシシソマイシン 。

1 - N - ペンジル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デォキンシ ソマイシン。

1 - N - フエネチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ シソマイシン。

· 1 - N - シクロヘキシルメチル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシシソマイシン 、

1 - N - ( d - ヒドロキシブチル ) - 5 - エビーアミノ -5-デオキシシソマイシン、

1-Ν-(ω-ヒドロキシオクチル)-5-エピーアミ ノー5-デオキシシソマイシン 及び

1 - N - ( / - アミノエチル ) - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシシソマイシン。

D.実施例7Aに記載されたと问様な方法により、 実施例6Cで製造された各5~エピ-アジド-5 -デオキシ-ペル-N-保護-ペル-0-保護ア ミノグリコシド類及び類似化合物を水磁した。更 に、これら化合物を上述のように2N水酸化ナト リウムで処理し、更に水無気浴中で 1 時間 8 0 多 **昨歳/水で処理することにより全てのアセタール** またはケタール基を除去した。

得られた生成物を実施例7AK配載されたと同 像の方法により単雌、精殺することにより各々下

.7

## 記の化合物を得た。

5-エピーアミノー5.31.41 -トリデオキシカナマイ

5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイシンB.

5-xu-ril-5-rit+vruly

5-エピーアミノ-5-デオキシ-抗生物質JI-20A.

5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質JI - 20B 。

5-エピーアミノ-5-デオキシカナマイシンB.

5-エピーアミノ・5-デオキシトプラマイシン。

5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイシンX1.

5-エピーアミノー5-デオキシー抗生物質G-418.

5-エピーアミノ-5-デオキシカナマイシンA.

・-5 - エピーアミノー5 - デオキシゲンタマイシンA .

1 - N - エチル- 5 - エピーアミノ - 5,3', 4' - トリデ `オキシカナマイシンB .

1'-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲン タマイシンB .

1-N-エチル-5-エピーアミノ-5-デオキシゲン タマイシンB1、

1-N-エチル-5-エピーアミノ-5-デオヤシ-抗 生物質JI-20A.

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシ-抗 生物質JI-20B.

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシカナ マイシンB、

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシトブ ラマイシン、

1 - N - エチル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシゲン タマイシンX z '、

1-N-エチル-5-エピーアミノ-5-デオキシ-抗 生物質G-418.

1.- N - エチル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシカナ マイシンA.

タマイシンA、

を凍結乾燥し(薄傷色の固体を得)、次いで25 9のシリカゲルカラムでクロマトグラフイーを行 ないクロロホルム:メタノール:1男水酸化アン モニウム(2:1:1)で俗雌することにより 18 64 中の5 - エピーアジド - 5 - デオキシグ ンタマイシンC14を得た。 触点 115~121C。  $(a)_{D}^{26} + 1339$ .

B. 同様にして実施例 B A 記載の方法を行ない、 得られた生成物を単離することにより各々下配の 化合物を得た。

5 - エピーアジド - 5 - デオキシゲンタマイシンC1. 敏点 9 5~9 8 C. (α)<sub>D</sub> + 1 2 9.5 C (C 0.46, H2O).

5 - エピーアジド - 5 - デオキシゲンタマイシンC:。

5-エピーアジド-5-デオキシゲンタマイシンCaa. C. 5-エピ-アジド-5-デオキシシソマイシン

5-エピーアジド-5-デオキシゲンタマイシンC20.

#### 奥 施 例 8.

#### 5-エピーアジドー5-デオキシアミノクリコンド類

A.5-xU-Tジド-5-デオキシゲンタマイシンC1a

1901,32.6-テトラ-N-ペンジルオキシ カルポニル・5-エピ・アジド・5-デオキシ-2"-0-ペンソイル-3",4"-0-カルボニルゲン タマイシンCiaを25配の1:1ジオキサン/水 及び25配の10分水酸化ナトリウム中で24時 間選侃させた。溶液を蒸発乾固させ、残産を10 配の水に溶解し、酢酸で中和した。溶液を蒸発さ せ、残瘡を5 心の水に溶解し、209のアンバー ライト IRC-50(H<sup>+</sup>形) 樹脂カラムに通し、カラ ムを200៧の水、次いで100៧の水酸化アン モニウムで洗浄した。水酸化アンモニウム俗出液 を集め、蒸発させることにより残査を得た。残査

5 - エピ - アジド - 5 - デオキシ - 抗生物質G - 52 .

5-エピーアジド-5-デオキシ-抗生物質66-40D:

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲン タマイシンCic.

1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキシゲン タマイシンC1.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲン タマイシンCェ.

1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキシゲン タマイシンCic.

1-N-エチル-5-エピーアジド-5-デオキシゲン タマイシンC:b.

1 - N - エチル - 5 - エピーアジド - 5 - デオキシゲン タマイシンG-52 及び

1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキシ抗生 物質66-40D。

间様にして実施例8A 配載の方法を行ない、沿

特別 四52-244(44)

られた生成物を単離することにより5 - エピーア シド・5 - デオキシシソマイシンを得た。

触点165~170℃(分解)。

マススペクトル(M)+ ペ/: 472;

モノサツカロイド類 <sup>加</sup>/・ 160.127;

2-デオキシストレブタミシン類 \*\*/ 216.198.188.170;

ジサツカロイド鎖 \*\*/\* 342. 314. 296.

m/e 347. 375. 329s

CMR (D = 0): 8

PPM:1492. 1024. 980. 97.2. 848.

797. 731. 699. 686. 639 (20), 489.

47.7 . 47.1 . 42.9 . 37.7 . 36.2 . 25.8 . 22.4 .

5-エピーアジドー5-デオキシベルダマイシン。

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシシソマイシン

1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキシベル ダマイシン

1 - N - プロピル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシベルタマイシン、

1 - N - (n - ブチル) - 5 - エピ - アジド - 5 - デオ キシシソマイシン

1 - N - (δ - アミノブチル) - 5 - エピ- アジド- 5 - デオキシンソマイシン

1 - N - (r - アミノブロビル) - 5 - エピーアジド-5 - デオキシシソマイシン 。

1 - N - ( $\beta$  - メチルプロビル) - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシシソマイシン

1 - N - (n - ベンチル) - 5 - エピ-アンド-5 - デ オキシシソマイシン ,

1 - N - (r - メチルプチル) - 5 - エピーアジド - 5 - デオキシンソマイシン

1 - N - (β-メチルブチル) - 5 - エピ-アジド-5 - デオキシシソマイシン .

1 - N - ( $\beta$  ,  $\beta$  - ジメチルプロピル) - 5 - エピ - ア ジド - 5 - デオキシシソマイシン ,

.3.7

1 - N - (β - エチルブチル) - 5 - エピーアジド - 5 · - デオキシシソマイシン

1-N-(n-オクチル)-5-エピ-アジド-5-デオキンシソマイシン

1 - N - (β - エチル - β - ヘキセニル) - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシシソマイシン

1-N-ペンジル-5-エピーアジド-5-デオキシシソマイシン

1 - N - フエネチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デォキシシソマイシン ,

 $1-N-\nu$ クロヘキンルメチル -5-xピーアジド-5-デオキシンソマイシン

1 - N - ( ð - ヒドロキシブチル ) - 5 - エピ - アンド - 5 - デオキシシソマイシン

1-N-(ω-ヒドロキシオクチル)-5-エピ-アジ ド-5-デオキシシソマイシン 及び

 $1-N-(\beta-T?/エチル)-5-エピーアジド-5$ ーデオキシンソマイシン。

D. 実施例8 A に記載されたと同様な方法により 実施例6 C で製造されたベルーN - 保護ーベルー O - 保護アミノグリコシド類及び類似化合物の各 々を10 分水酸化ナトリウムで2 4時間処理した。 更に、この水酸化ナトリウム処理により得られた 各中間体を水蒸気谷中で80 分酢酸/水で1時間 で処理することにより全てのアセタールまたはケ タール保護基を除去した。得られた生成物各々を 単雕、符製することにより各々下配の化合物を得 た。

5 - エピーアジドー 5.3′.4′- トリデオキシカナマイシンB ,

5-エピ-アジド-5-デオキシゲンタマイシンB、

5 - エピーアジド - 5 - デオキシゲンタマイシンB1.

5 - エピーアジド - 5 - デオキシ - 抗生物質 JI - 20A.

特別 四52-244(45)

5 - エピ - アジド - 5 - デオキシ - 抗生物質 JI - 20B .

5-エピーアジド-5-デオキシカナマイシンB:

5-エピーアジドー5-デオキシトプラマイシン。

5 - エピーアジド- 5 - デオキシ - 抗生物質 66-40B.

5-エピーアジド-5-デオキシゲンタマイシンX:、

5 - エピーアジドー5 - デオキシー抗生物質G-418.

5-エピーアジド-5-デオキシカナマイシンA.

5-エピーアジド-5-デオキシゲンタマイシンA.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5,3',4' - トリデオキシカナマイシンB.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキンケン タマイシンB

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲン タマイシンB:

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシ - 抗 生物質JI - 20A . 1-N-エチル-5-エピーアジド-5-デオキシー抗! 生物質JI-20B,

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシカナマイシンB、

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシトプ ラマイシン

1 - N - エチル- 5 - エピ- アジド- 5 - デオやシ- 抗生物質66-40B。

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲン タマイシンX 2 .

1 - N - エチル - 5 - エピーアジド - 5 - デオヤシ - 抗 生物質G - 418,

1-N-エチル-5-エピーアジド-5-デオキシカナ マイシンA 及び

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲン タマイシンA。

#### 奥 施 例 9

#### 5-エピゲンタマイシンCi

A. 29の1,32.6-テトラ-N-ペンジルオキ

シカルボニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2"-0 - ペンゾイル - 3".4" - N .0 - カルボニルゲンタマイシンC1を15elのジメチルホルムアミド
に弥加し、虚硫温度で18時間加熱し、次いで容液を蒸発させることによりN - 保護 - 0 - 保護中間体を含有する限値を得た。

B. この残値を能談に密解しる 0 名パラジウム担持木炭500 号を添加し、室温で4気圧の初期水 発圧を用いて水脈した。触媒をが別し、が液を無発させて残値を得た。 役置を 2 5 2 2 の 5 名水酸化ナトリウムに密解し、 100 で 4 時間加熱した。 溶液を冷却し、 アンパーライト IRC-50 (H+形)カラムに通し、 樹脂カラムを充分水洗し、 次いで生成物を 2002 の1 N 水酸化アンモニウムで密 程した。 水酸化ナトリウム密出液を 微脳して 5 -

エピゲンタマイシンC:を含有する残廃を得た。 生成物を、シリカゲルを用い、クロロホルム:メ タノール:15%水壊化アンモニウム(2:1: 1)俗媒系の下層で容離することによつてクロマ トグラフィーを行なうことにより精製した。薄脂 クロマトグラフィー法で側定して、よく似た溶出 液を合せ、親液化することにより、5-エピゲン タマイシンC:を白色固体として得た。

融点115~120℃、(α)<sub>D</sub><sup>26</sup>+136.5°(<u>C</u>.0.32 水):マススペクトル:(M)<sup>M</sup>/\* 477、(M+1)+ <sup>M</sup>/\* 478。

モノサッカロイド類 <sup>44</sup>/ e 157 - ブルブロサミンA イオン

> \*\*/\* 160.142-ガロサミン イオン

△/ • 191.173.163.145-5-エピ-2-デオキンスト レブタミンイオン。 ジサンカロイド独 350.322.304. 347.319.301. NMR: 8(100MHz.D2O)

5.08. d. J=3.8Hz H'-1'及びH-1" 4.99. d. J=3 Hz 4.59. 広い単線 H-5 3.93. d. J=12.5Hz H-5" eq. 3.77. dd. J=11.J=~3.6Hz H-2" 3.30. d. J=12.5Hz H-5" ax 2.66. d. J=10.5Hz H-3"

253. 単線 N-CH \* (3") 233. 単線 N-CH \* (6')

205. m. H-2 eg

1.23. s C-CH \* (4")

1.04, d. J=7H: CH-CH: (6')

C. 代りに、実施到9で製造した中間体中のN-保護基及び0-保護基を、中間体を1~2N水酸

-50(H<sup>+</sup>)樹脂カラムに過す。樹脂を充分水洗し、生成物を100 alの1N水酸化アンモニウムで移職する。水酸化アンモニウム溶出液を機縮して残酸とし、この残値を実施例9B に配載されたと同様な方法で構製することにより5-エピゲンタマイシンC1を得た。

# 夹 施 例 10

1.12

他の5 - エピー4,6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) -2 - デオキシストレブタミン類

A. (1) 実施例9A及び9Bに配載されたと同様な方法により下記のアミノグリコンド酵導体各々をジメチルホルムアミドで厳疏塩度で処理し、次一いで得られた〇・保馥・N・保護中間体各々を酢噌中パラジウム担持木炭の存在下水低し、得られた2″-〇・ペンゾイル・3″、4″-N、〇-カルボニ

特別 昭52-244 (46, 化ナトリウムと共に、反応混合物の一部を導層ク ロマトグラフィー法で分析して保護基が除去され てしまりまで(通常24~48時間)加熱すると とにより除去した。得られた生成物を実施が9B に記載されたと间様な方法で単維、精製した。 D. あるいは、下配の方法により、実施例9Aで 記載されたように製造された中間体からN - 保護 基及び○ - 保護基を除去してもよい。実施例9A の生成物を10<footnote>配のテトラヒドロフラン及び50 ■の液体アンモニアとの混合物に痞解する。29 のナトリウムを攪拌下で混合物に忝加し、攪拌を 2時間続ける。1晩で室温まで戻すことによりて ンモニアを蒸発させる。份られた幾億を10៧の 5%水酸化ナトリウムに溶解し、100℃で4時 間加熱する。俗級を冷却し、アンパーライト IRC

ル-5-エピアミノグリコンド各々を水酸化ナト リウムで100℃で処理した。

- 1) 1,3,2'.6'-テトラ-N-ベンジルオキシカルボ ニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ベン ゾイル-3".4"-N.O-カルボニルゲンタマイ シンC:a.
- 3) 1,3,2'.6'-テトラ-N-ペンジルオキシカルボ ニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ペン ソイル-3".4"-N.0-カルボニルゲンタマイ シンC:a.
- 4) 1, 3, 2.6'- テトラ・N ペンジルオキシカルボ ニル - 5 - 0 - メタンスルホニル - 2"-0 - ペン ソイル - 3", 4"-N, 0 - カルボニルゲンタマイ シンC26

得られた生成物各々を実施例9Bに配載された と同様な方法により単離、精製することにより、 各々5~エピゲンタマイシンC1a.5~エピゲン

特別 昭52-244 (47)

タマイシンC: 及び5-エピゲンタマイシン C: 6を付た。\_\_

(2) あるいは、実施例10Aの各出発物質を避

- 元は度でジメチルホルムアミドで処理した後、かくして生成した中間体谷々を実施例9Cの万法に位つて水酸化ナトリウムで処理することにより、または実施例9Dの方伝によりアンモニア中ナトリウムで避元した後水液化ナトリウムで処理するとともできる。

  B. 実施例9A及び9Dに配載されたと同様な方法により、下配のアミノグリコンド誘導体各々を遠ת温度でジメチルホルムアミドで処理した後、件られたN-保護-O-保護中間体を液体アンモニア中ナトリウムで処理し、次いで100℃で水酸化ナトリウムで処理した。
  - 5-エピシソマイシン . 触点135~138℃ (分解)
  - 5 エピペルダマイシン、融点110 113℃。 〔α〕2<sup>6</sup> +1597(H2O)
  - 5-エピー抗生物質は-52.
  - 5-エピ-抗生物質66-40D.
  - 5-エピ-抗生物質66-40B.
  - (2) あるいは、避焼温度でジメテルホルムで処理した後、かくして生成した中間体各々を実施的 9 Cの方法により水酸化ナトリウムで処理することにより保護器を除去し、対応する5 エピアミノグリコンド類を得ることができる。
  - C. (1) 契施例9A及び9Bに記載されたと同様な方法で下記のアミノグリコシド誘導体を遠硫温度でジメチルホルムアミドで処理した後、得られた中間体をパラジウム担持木炭を用い酢酸中で水添

- 1,3,2'.6'-テトラ-N-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ペンソイル-3",4"-N,0-カルボニルシソマイシン。
- 2) 1,3,2'.6'-テトラ-N-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ペンソイル-3".4"-N,0-カルボニルベルダマイシン、
- 3) 1,3.2.6-テトラ-N-ペンジルオギシカルボニル-5-O-メタンスルホニル-2"-O-ペンソイル-3".4"-N,O-カルボニル-抗生物質G-52.
- 4) 1,3.2.6/-テトラ-N-ペンジルオギンカルボ ニル-5-0-メタンスルホニル-2<sup>n</sup>-0-ペン ソイル-3<sup>n</sup>.4<sup>n</sup>-N.O-カルボニル-抗生物質 66-40D,
- 5) 1,3,2.6.3"-ペンタ-N-ペンジルオキシカル ボニル-5-O-メタンスルホニル-2".4"-ジ-O-ペンソイル-抗生物質66-40B.

得られた生成物を実施例9Dに配載されたと同様の方法により単離、精製することにより、各々 下配の化合物を得た。

し、次いで、骨られた生成物を水酸化ナトリウム・

- 1) 1,3,2',3"-テトラ-N-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-3',2",4"-トリ-0-ペンゾイル-4',6-0-ペンジリデンゲンタマイシンA.
- 2) 1,3 ジ N ペンジルオキシカルボニル 5 -O - メタンスルホニル - 2',3' - O - シクロヘキシ リデン - 6'.4'; 3"、4" - ジ - N , O - カルボニル - 2" - O - ペンゾイルゲンタマイシンB .
- 3) 1,3-ジ-N-ペンジルオキシ-5-0-メタン スルホニル-2',3'-0-シクロヘキシリデン-6', 4';3",4"-ジ-N,0-カルボニル-2"-0-ペンゾイルゲンタマイシンB).
- 4) 1,3,2-トリーN-ベンジルオキシカルボニルー 5-0-メタンスルホニル-4,6-0-シクロへ キシリデン-2"-ベンソイル-3",4"-N,0-カルボニルゲンタマイシンX:
- 5) 1.3.2'-トリーN-ベンジルオキシカルポニルー 5-0-メタンスルホニル-4.6'-0-シタロへ キシリデン-2"-0-ベンゾイル-3".4"-N. 0-カルボニル-抗生物質G-418.

特別 昭52-244 (48)

- 6) 1,32.6′-テトラーN-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-3′,4′-0-ペンジリデン-2″-0-ペンゾイル-3″,4″-N。0-カルボニル-抗生物質JI-20A。
- 7) 1,3,2'.6'-テトラ-N-ベンジルオキシカルボニル-5-U-メタンスルホニル-3',4'-O-ベンジリデン-2"-O-ベンソイル-3",4"-N.U-カルボニル-抗生物賞JI-2UB.
- 8) 1.3.2'.6'.5"-ペンタ-N-ペンジルオキシカル ボニル-5-0-メタンスルホニル-5-0-メ タンスルホニル-3'.4'.4".6"-ジ-0-ペンジ リデン-2"-0-ペンゾイルカナマイシンB
- 9) 1,3,2',6',3"-ベンタ-N-ベンジルオキシカル ボニル-5-0-メタンスルホニル-4',2"-ジ-,0-ベンゾイル-4",6"-ベンジリデントブラマ イシン。
- 10) 1,3,6',3"-テトラ・N-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2'.3';4",6" -ジ-0-ペンジリデン-4',2"-ジ-0-ペンゾイルカナマイシンA 及び 1,3,6',3"-テトラ-N-ペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-3'.4';4",6"-ジ-0-ペンジリデン-2',2"-ジ-0-ペンゾイルカナマイシンAとの混合物、

11) 1,3,2'.6'.3"-ベンタ-N-ベンジルオキシカル ポニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ベ ンゾイル-4".6"-0-ベンジリデン-3'.4'-ジ デオキシカナマイシンB.

(2) 上記の実施例10℃(1)で得られた各〇 - イリデン - 5 - エピアミノグリコンド類を50%的 酸水溶液に溶解し、溶液を水蒸気浴中1時間加温した。及応混合物を真空蒸発させ各々5 - エピアミノグリコシドを含有する機匠を得た。更に、実施切9Bに配載されたと同様なクロマトグラフィー法によりこれら化合物各々を精製することにより各々下配の化合物を得た。

5 - エピゲンタマイシンA .

5 - エピゲンタマイシンB.

5-エピゲンタマイシンB:.

5 - エピゲンタマイシンX2 .

5-エピ-抗生物質G-418。

فيترجد

5-エピ-抗生物質JI-20A.

5-エピ-抗生物質JI-20B.

NMH: (D:0 ext. TdS): 5.17(d. J=

 $4Hz \cdot 1'' - M)$ ;  $5.13(d \cdot J = 3Hz \cdot 1' - H)$ ;

262(N-Me); 1.20(d.J-Hz.Co"-CHs);

1.20 6 (C+ . - CH + )

CMR: (D:O, diox, ref.): 102(C:);

964(C:"):858 #LU805ppm(C+ #

IC(0)

5 -エピカナマイシンB 。

5-エピトプラマイシン。

5 - エピカナマイシンA 、

5-エピー3',4'-ジデオキシカナマイシンB。

#### **爽 施 例 11**

5 - エピシソマイシン及び 1 - N - アルキル - 5 - エピ シソマイシン

### A.5-エピシソマイシン

1.29の1.3.2.6-テトラーNーペンジルオキシカルボニル-5-0-メタンスルホニル-2"-0-ベンゾイル-3".4"-N.U-カルボニルシソマイシン及び1.09のテトラーローブチルアンモニウムアセテートを10配のジメチルホルムアミドに添加した。120℃で16時間加熱し、蒸発させて残虚を得、クロロホルムで抽出した。クロロホルム溶液を水洗し、値酸ナトリウムで乾燥し、仄いで真空下で蒸発させ、1.3.2.6-テトラーNーベンジルオギシカルボニル-5-エピー0-アセチル-2"-0-ベンゾイル-3°.4"-N.0-

カルポニルシソマイシンを含有する残瘡を得た。

(2) 上記の実施例11A(I)で得られた残産を10 配のシメチルスルホキシドに溶解した。29の水酸化カリウムを4配の水に溶解した。反応混合物を溶加し、100℃で24時間加熱した。反応混合物を冷却し、80配のアンバーライトIRC-50(H+)を添加し、混合物を1時間撹拌し、次いで倒脂を分離し、水洗した後、10N水酸化アンモニウムで溶出した。水酸化アンモニウム溶出液を合せて真空下で緩縮し、得られた残塩を259のシリカゲルを用い2:1:1のクロロホルム:メタノール:10N水酸化アンモニウム溶媒系の下層で溶離した。烤層クロマトグラフィーで側定して5-エピシソマイシンを含有するよく似た溶出液を合せ、合せた溶出液を蒸発させて5-エピンソマイシンを含有するよく似た溶出液を充させて5-エピンソマイン

の残疽を得た。腴点	135		昭52-2 3 ℃(分	
(a) <sub>D</sub> <sup>26</sup> + 187.3 (	D : O)	・マスス・	ベクトルリ	+(4)
<sup>m</sup> /e 447. (M+	1)+	m/e 6	48-	
モノサンカロイド類	m/e	160.	127。	
2 - デオキシ - 5 -				
	m/ 4	191. 145.	173.	163.
ジサツカロイド類	-		289.	
	m/e	350.	322.	304

#### PMR(8)D:0:

5.14	$d \cdot J = 2.5 Hz$	1' -H
5.0 7	d, $J = 4.0 Hz$	1" -H
4.8 9	広い単線	4' -H
4.3 7	広い単級	5 - H
394	d, $J = 12.5 Hz$	5″ € - H
3.7 7	g .	2″ -H

3.39	d.J=12.0 Hz	5" a - H
3.21(2	H )広い単線	6' -H
2.6 5	d , J = 1 1 H z	3" -H.
2.5 2	单級	3" -N-CHs
1.23	単線	4' -C-CH:
W 2 4 D . O		

CMR(D:0):

PPM: 01503. 1026, 971(20). 858.

809. 733. 703. 697. 685.

64.0. 48.1. 47.2. 47.1. 43.2.

37.7. 36.4. 25.6. 22A.

#### B. 1-N-エテル-5-エピシソマイシン

(1) 必要とする中間体、すなわち1-N-エチル-1,3,2.6-テトラ-N-ペンジルオキシカルポニル-5-0-メタンスルホニル-2<sup>q</sup>-0-ペンゾイル-3<sup>n</sup>,4<sup>n</sup>-N,0-カルポニルシソマイ

ンンを実施例1~4の方法に従つて1・N・エチルシソマイシンを反応させることにより製造した。 実施例11ーAに配載されたと同様な方法により、シメチルホルム中、テトラ・α・ブチルアンモニウムアセテートの存在下、1・N・エチル・1、32,6-テトラ・N・ペンジルオキシカルボニル・5・メタンスルホニル・20-0・ペンゾイル・30,4-N・0・カルボニルシソマイシンを120でで16時間処理した。 得られた5・エピ・0・アセテート誘導体を実施例11ーA(1)に記載された方法により単離し、次いで実施例11ーA(2)の方法により単離し、次いで実施例11ーA(2)の方法により単離し、次いで実施例11ーA(2)の方法によりこの誘導体を水酸化カリウム水器で処理した後、上述の通りクロマトグラフィー法により精製することにより1・N・エチル・

5-エピシソマイシンを得た。 融点118~

122℃(分辨)、マススペクトル(M)<sup>+</sup> m/s

475.  $(M+1)^{+}$  m/e 476.

モノサツカロイド類 "/ \* 160. 127.

1-N-エチル-2-デ オキシ-5-エピス

トレブタミン頬 <sup>74</sup>/ε 219. 201. 191. 173.

ジサンカロイト類 "/e 345. 317. 299. "/e 378. 350. 322.

# PMR(8)D20:

5.14	d , J = 2.5 Hz	1′	- H
------	----------------	----	-----

5.00 
$$d$$
,  $J = 4.1 Hz$  1"  $-H$ 

3.93 
$$d'$$
,  $J = 12.5 Hz$   $5''e - H$ 

3.38 
$$d \cdot J = 12.5 Hz \quad 5''a - H$$

特別 昭52-244 (50)

3.21(1H) 広い単級 6"-H

2.65 d.J=11.0Hz 3"-H

2.52 单線 3"-N-CH)

1.22 単*級* 4"-C-CH<sub>3</sub>

1.07 三重線 1-N-CH:-CH:

CMR(D:0):

PPM: 01498. 1029. 974. 970. 839.

805. 732. 701. 696. 685.

639, 545, 471, 470, 431.

40.8. 37.5. 33.0. 25.6. 22.4.

1 4.60

C・他の1-N-アルキル-5-エピアミノグリコシル 誘導体

(1) 実施例 1 1 - A K 配載されたと同様な方法 により、対応する 5 - エピ - O - アセチル誘導体

#### を経て各々下配の化合物を得た。

1-N-プロピル-5-エピシソマイシン、

· 1 - N - (n - ブチル) - 5 - エピシソマイシン。

 $1-N-(\delta-T?)$   $\mathcal{T}$   $\mathcal$ 

1 - N - ( r - アミノブロビル ) - 5 - エピシソマイシン、

1 - N - (β-メチルプロピル) - 5 - エピシソマイシン.

 $1 - N - (n - \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L}) - 5 - \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L}$ 

 $1 - N - (r - \lambda + \nu ) - 5 - \tau \ell \nu \gamma \tau \gamma \gamma \gamma$ 

 $1 - N - (\beta - \mathcal{I} + \mathcal{N} + \mathcal{N}) - 5 - \mathcal{I} + \mathcal{N} + \mathcal{N$ 

 $1-N-(\beta-x+\nu-\beta-\sqrt{+}\nu-\nu)-5-x+\nu$   $\forall \forall 1-N-(\beta-x+\nu-\nu)$ 

1-N-ペンジル-5-エピシソマイシン。

1 - N - フェネチル - 5 - エピシソマイシン 、

1-N-シクロヘキシルメチル-5-エピシソマイシン。

1 - N - (  $\delta$  - ヒドロキシブチル) - 5 - エピシソマイシン .

 $1-N-(\alpha-ヒトロキンオクチル)-5-エビシソマイシン、$ 

 $1 - N - (\beta - T \in JI + M) - 5 - II = U \cup V = U \cup V$ 

 $1 - N - \mathcal{I} + \mathcal{F} \mathcal{N} - 5 - \mathcal{I} + \mathcal{C} \mathcal{V} \mathcal{V} \mathcal{S} = \mathcal{A} \mathcal{V} \mathcal{V} \mathcal{C} \circ \mathcal{$ 

1 - N - エチル - 5 - エピゲンタマイシンC i .

1 - N - エチル - 5 - エピゲンタマイシンC: a.

1 - N - エチル - 5 - エピゲンタマイシンC: 6.

1 - N - エチル - 5 - エピ - 抗生物質G - 5 2 。

1-N-エチル-5-エピペルダマイシン。

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質66-40D。

(2) 実施例11-A(1)の方法により、テトラーループテルアンモニウムアセテートの存在下、1当盤の5-U-メタンスルホニルー 2″- U ーベンゾイルー ローイリデン・N ーベンゾイルカルボニル中間体の1-N-エチル誘導体をジメチルホルムアミドで処理し、 次いで、得られた5-エピーリーアセチル・N - 保護・U - 保護中間体を変施で処理した後、かくして得られた0-イリデン・5-エピー4,6-ジー0-(アミノグリコシル)・2-デオキシストレブタマイシンを実施例10-Cに記載されたと同様の方法により、各々下配の化合物水俗で処理することにより、各々下配の化合物

#### を得た。

 $1 - N - x + \mu - 5 - x = 3'$ . 4' - ジデオキシカナマィシンB.

1 - N - エチル - 5 - エピゲンタマイシン<math>81.

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質JI-20A.

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質JI-20B.

1 - N - x + w - 5 - x + c + y + v + B.

1 - N - エチル - 5 - エピトプラマイシン。

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質66-40B,

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシンX:.

1-N-エチル-5-抗生物質G-418.

1 - N - エチル - 5 - エピカナマイシンA .

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシンA。

#### 実施例 12.

5-エピゲンタマイシン Cia

A. 1.3.2'. 6'-  $\mathcal{F}$  1.5 1.

1.2 9の1.3.2'.6'-テトラーN-ベンジルオキシカルボニルー2"-0-ベンゾイルー3".4"-N.O-カルボニルゲンタマイシンC1aを5配のアセトンに俗解した溶液に、20℃で20分間要して、19の三酸化クロムを1配の機(酸及び1配の水に溶解して製造したジョーンズは楽(Jones Reagent)を添加した。溶液の慢拌を室温で16時間続け、次いでクロロホルムで抽出し、クロロホルム抽出物を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶液を蒸発させることにより1.3.2'.6'-テトラーN-ベンジルオキシカルボニルー2"-0-ベンゾイルー

3°.4° - N.O - カルボニル - 5 - デヒドロゲンタ マイシンC<sub>1a</sub> を得た。

B. 13.2'.6'-テトラーN-ペンジルオキシカルボニル - 2"-0-ペンゾイル-3".4" - N.O - カルボニル - 5-エピゲンタマイシン C<sub>1a</sub>.

東施例12-Aで製造したN-保護-0-保護-5-デヒドロゲンタマイシン Cla を10 配のメタノールに溶解した。100 mのより水気化ナトリウムを応加し、晶合物を40 でで4時間加温した。溶液を冷却し、溶媒を真空下で除去し、将られた残液をクロロホルムで抽出した。クロロホルム抽出物を合せて水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥させ、溶媒を蒸発させることにより、13,21.6~テトラ・N-ペンシルオキシカルボニル-20-0-ペンゾイル-34.4-N,0-カルボニル-5-エピゲンタマイシン Cla を含有する残渣を得た。

特別 四52-244 (52)

C. 2"-0-ペンゾイル-3", 4"-N.0-カルボニル-5-エピゲンタマイシンC<sub>iα</sub>

奥施例12-Bで得られた生成物を15 Wの酢酸に溶解し、200mの30%パラシウム担持木炭を用いて室温で4気圧の初期圧で18時間水森した。 戸過し戸液を真空下で蒸発させることにより2"-0-ペンソイル-3".4"-N,0-カルボニル-5-エピゲンタマイシンC1aを含有する残産を得た。

# D. $5 - \pm \xi f y + 4 y + C_{ia}$

実施例12-Cの生成物を10m2の5分水酸化ナトリウムに容解し、100℃で4時間加熱し、冷却後、容液をアンパーライトIRC-50(H<sup>+</sup>) 樹脂に通し、樹脂を充分水洗し、生成物を100m2の1N水酸化アンモニウムで番出した。水酸化ア

格液にアルゴン雰囲気中で11.29 の三酸化クロムービリジン錯体を添加した。得られたスラリーを遺流温度で加熱した。更に12.19の三酸化クロムービリジン錯体を22時間後に、そして更に11.29の三酸化クロムービリジン錯体を25時間後に添加した。薄焙クロマトグラフィーで測定して反応が完結した後(通常約28時間)、約500mlの密媒を真空下で蒸発させ、得られた容核に600mlのエーテルを添加し、得られたタール状の厳からエーテル性溶液をデカント法で除去し、化酸を200mlのエーテルで洗浄した。エーテル性溶液を合せ飽和炭酸水素ナトリウム溶液で(2回)、1 N 塩酸で(3回)次いで水で(2回)、1 N 塩酸で(3回)次いで水で(2回)、た砂した。 仮酸ナトリウムで乾燥した後、真空下で蒸発させることにより13.2464.3~~ ペン

ンモニウム溶出液を蒸発させることにより5-エピゲンタマイシン Cla を含有する残菌を得た。シリカゲルカラムを用い、クロロホルム: ノタノール: 15 男水酸化アンモニウム (2:1:1) 溶媒系の下層で溶離することによつてクロマトグラフィーを行なうことにより精製した。 薄層クロマトグラフィーで 御定してよく似た溶出液を合せ、合せた溶出液を蒸発させ5-エピゲンタマイシン Cla を含有する残酒を得た。 触点 145~152 C, [α] Color 149 C(C, 0.55, H2O)。

B. 13.2', 6', 3"- ペンターN - ペンジルオキシカルボニルー 2" - 0 - アセチル-5 - デヒドロゲンタマイシンC<sub>1a</sub>

10 gの 1, 3, 2', 6', 3"- ベンタ・N - ベンジル オキシカルボニル・2"- 0 - アセチルゲンタマイ シンC<sub>1a</sub> を 6 0 0 atのジクロルメタンに密解した

ターN・ペンジルオキシカルボニルー 2<sup>n</sup>-0-T セチルー5ーデヒドロゲンタマイシンCla を含有する残産(8.2 牙)を得た。700 牙のシリカゲル「乾燥」カラムでクロマトグラフィーを行なうことにより更に精製した。カラムを60 男・酢酸エチル/40 男クロロホルムで展開し、生成物を酢酸エチルで溶離し、溶出液を合せ、蒸発させることにより1.3.2<sup>n</sup>.6<sup>n</sup>.3<sup>n</sup>-ペンターN-ペンジルオキシカルボニルー2<sup>n</sup>-0-アセチルー5ーデヒドロゲンタマイシンCla を含有する残産(4.6 牙)を得た。NMR:(CDC2<sub>3</sub>-CD<sub>3</sub>OD,(3:1));
82.93(N-CH<sub>3</sub>)、190(CH<sub>3</sub>COO)、104(C-CH<sub>3</sub>)、PPM、CMR:(CDC2<sub>3</sub>-CD<sub>2</sub>OD(3:1));

上配したと同様な方法によりしる246~テトラ

特朗 昭52-244 (53)

- N - ペンジルオキシカルボニル - 2<sup>n</sup>- O - アセチル - 3<sup>n</sup>- 4<sup>n</sup> - N·O - カルボニルゲンタマイシン
C<sub>1a</sub> を三酸化クロム - ビリジン鑚体で処理した。
係られた生成物を上記と同様な方法により単離、
精致することにより1、3、2<sup>n</sup>- 6<sup>n</sup> - テトラ - N - ペンジルオキシカルボニル - 2<sup>n</sup>- O - アセチル - 3<sup>n</sup>- 4<sup>n</sup>
- N·O - カルボニル - 5 - デヒドロゲンタマイシンC<sub>1a</sub> を供た。

F. 2.1 40 1.3.2'.6'.3"-ベンターN-ベンシルオキシカルボニルー2"-0-アセチルー5-デヒドロゲンタマイシンC<sub>1a</sub>を40 mLの乾燥テトラヒドロフランに溶解した溶液にアルゴン雰囲気中で8 mLの1N「L-セレクトライド(L-Selectride)」(ホウ水素化リチウムトリー sec - ブチルのテトラヒドロフラン溶液)を瘀加した。温合物を選案

G. 3", 4" - N,O-カルボニル-5-エピゲンタマイシ ン C<sub>1a</sub>

上記実施例12-Fの第一段時で得られた生成物(229)を20mLの乾燥テトラヒドロフラン
に裕解し、榕薇を一75~—85℃に冷却し、
300mLのアンモニアを反応器中に凝縮させた。
229のナトリウム金属を添加し、反応混合物を
25時間飲しく撹拌した。20mLの水を混合物
に徐々に添加し、室温まで加温することによりア
ンモニアを蒸発させた。残存する榕薇をパイオレ
ックス(Bio Rex) 70別イオン交換樹脂(100mL)
H\*形)に吸収させた。中性不純物を水(400mL)
で洗い落とし、生成物を15N水酸化アンモニウ
ムで溶離した。薄層クロマトグラフィーで測定し
てよく似た水酸化アンモニウム溶出液を合せ、真

空下で蒸発させるととにより 34.4″-N.O-カルボニル・5 - エピグンタマイシン Cla を含有する 残渣を得た。このものは更に精製することなく実 施例 1 2 - Hの方法に用いた。

H. 5 - エピゲンタマイシンCia

実施例12-Gで記載されたように得られた
3%4"-N,O-カルボニル-5-エピゲンタマイ
シンCia 143 写を20 meの2N水酸化ナトリウ
ムに軽解した。溶液を選旋温度で4時間加熱し、
次いで室温まで冷却し、パイオレックス70陽イ
オン交換樹脂カラム(100ml H<sup>+</sup>形)に住込んだ。
中性塩を200mlの水で洗い糖とし、次いで15N
水酸化アンモニウム200mlで溶離した。水酸化
アンモニウム溶出液を合せ真空下で緩縮し、5エピゲンタマイシンCia(収量 139写)を含有

特別 昭52-244 (54)

奥 施 例 13.

- A. 1-N-(S-アミノヒドロキシアルキル)-5-エビ-アミノ-5-デオキシ-アミノグリコシド類 及び-5-エビ-アミノグリコシド類
- (1) 1-N-(S-δ-Τミノ-β-ヒドロキシブチル)-5-エビ-アミノ-5-デオキシゲンタマイシンC<sub>1</sub>

98 字の1 - N - (S - d - アミノ - β - ヒトロキシブチリル) - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオ

ル) - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシゲンタマ イシンC<sub>1</sub> を得た。何様にして1 - N - (S - δ - アミノ - β - ヒドロキシブチル) - 5 - エピゲ ンタマイシンC<sub>1</sub>を得た。

- (2) 上配の方法において 1 N (S 0 7 : ノーβ ヒドロキンプチリル) 誘導体に代えて 1 N (S 1 T : ノーβ ヒドロキンプロピオニル) 誘導体を用いることにより 1 N (S 1 T : ノーβ ヒドロキンプロピル) 5 エピー ア: ノーβ ヒドロキングンタマイシン C1 及び 1 N (S 1 T : ノーβ ヒドロキシブロピル) 5 エピゲンタマイシンC1 を得た。
- (3) 実施例 1 3 A(I) に配載されたと同様な方法により、各々下配の化合物を得た。

キングンタマイシンC1を8mLのテトラヒドロフランに懸濁させた。14ml の1Mシボランのテトラヒドロフラン溶液を磁加し、窒素雰囲気中で選元温度で6時間加熱した。2mlの水を注意深く 6mlのシボラン全てを分解し、 藻焼きさせた。 4の1を残った。 4の1を残った。 4の1を残った。 5の1を残った。 5の1を残った。 5の1を残った。 5の1を残った。 5の1を残った。 6の1を発生を発生を発生を発生を発生を発生を発生を発生を発生を表現した。 5の1を発生を発生を発生を発生を発生を発生を発生を表現した。 5の1を発生してクロマトクラフィーを行なった。 5の1を発生してクロマトクラフィーを行なった。 5の1を含せ、 500を含む、 500を含む、 500を含む、 500を含む、 500を含む。 500を

- $1 N (S \delta T \in J \beta E F ロキシブチル) 5$  エピーアミノ 5 デオキシゲンタマイシンB.

- 1 N (S  $\delta$   $\tau$ ミノ  $\beta$  ヒドロキシブチル) 5 エピーアミノ 5 デオキシゲンタマイシン $C_{2a}$ .
- 1 N (S  $\delta$  T  $\in$  J  $\beta$  E F D  $+ <math>\psi$  J f H h ) S T H -
- 1 N (S δ T ∈ J β ヒ Γ ロキップチル) 5 エピ T ∈ J S デオキシトプラマイシン。
- 1 N (S d Tミノーβ ヒドロキシプチル) 5 - エピーアミノー5 - デオキシー抗生物質G - 4 1 8,

特別 昭52-244 (55)

- 1 N (S δ Tミノ β ヒドロキシブチル) 5 - エピ - Tミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質JI - 20A、
- 1 N (S δ アミノ β ヒドロキンプチル) 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質JI - 20 B.
- 1 N (S δ アミノ β ヒトロキシブチル) 5 - エピーアミノ - 5,3',4'- トリデオキシカナマイシンB。
- 1 N (S δ T  $\in$  T  $\subset$  T
- 1 N (S δ T + S β E + D + V + V + N S T + C
- 1-N-(S-δ-アミノ-β-ヒドロキンプチル)-5 -エピゲンタマイシン A.
- 1 N (S δ Τミノ β ヒドロキシブチル) 5 ` - エピゲンタマイシン Β.
- 1 N ( $S \delta T \in J \beta E \in F = \Phi \cup T \notin N$ ) 5 エピゲンタマイシン  $C_{1a}$ .
- 1 N ( $S \delta T \in J \beta E \in T = 2J + N$ ) 5 エピゲンタマイシン  $C_2$ .
- アミノ β ヒドロキンプロビル ) 誘導体を得

#### 九。

- 1 N ( $S \gamma T \in J \beta \nu \in \Gamma$  ロキシブロビル)  $5 \nu \in T \in J 5 \nu \in T$  オキシゲンタマイシンA.
- 1 N (S  $\tau$   $\tau$  >  $\zeta$   $\zeta$
- 1 N (S  $\gamma$   $\gamma$  >  $\gamma$   $\beta$   $\nu$  +  $\nu$   $\gamma$   $\nu$   $\nu$
- 1 N ( $S \gamma T \in J \beta E F D キシブロビル$ )  $5 XE T \in J 5 F オキシゲンタマイシンC<sub>2</sub>.$
- 1 N (S  $\tau$  T  $\in$  J  $\beta$  E F G E G -
- 1 N (S 1 T ミノ 8 ヒドロキンプロピル) 5 エビ アミノ 5 デオキントプラマイシン。

- 1 N ( $S \delta T \in \mathcal{J} \beta \varepsilon \ \Gamma \phi キシブチル$ ) 5 エピゲンタマイシン  $C_{2a}$ .
- 1 N ( $S \delta T \in J \beta E F ロ キンプチル$ ) 5 エピゲンタマイシン  $X_2$ .
- 1 N (S δ Tミノ β ヒドロキシブチル) 5 エビトブラマイシン。
- 1 N (S d アミノ B ヒドロキシブチル) 5 - エピ - 抗生物質 G - 418.
- 1 N (S δ アミノ β ヒドロキシブチル) 5 - エビ- 抗生物質 JI - 20 A.
- 1 N (S δ アミノーβ ヒドロキシブチル) 5 - エビ - 杭生物質 JI - 20B。
  - (4) 上記の実施例13-A(2)の方法において、
- 出発化合物として対応する1-N-(S-ァ-ァ
- ミノーβーヒドロキシブロピオニル)誘導体を用
- いるととにより対応する下配の1-N-(S-ァ
- 1 N (S γ アミノ β ヒドロキシブロビル) -5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 G-418.
- 1 N (S r アミノーβ ヒドロキシブロビル) -5 - エビ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 JI -20 A。
- 1-N-(S-ァーブミノーβ-ヒドロキシブロビル)-5-エピーアミノ-5-デオキシ-抗生物質 JI-20B.
- 1 N (S γ アミノ β ヒドロキシブロビル) 5 エビ アミノ 5,3,4' トリデオキシカナマイシンB,
- 1 N (S  $\tau$   $\tau$  >  $\zeta$   $\zeta$
- 1 N (S  $\tau$   $\tau$  ミノ  $\beta$   $\epsilon$  トロキンプロピル) 5  $\tau$  ピ  $\tau$  ミノ 5  $\tau$  オキシカナマイシン A.
- 1 N (S r アミノーβ ヒドロキシブロビル) -5 - エピゲンタマイシン Α.
- 1 N (S τ アミノ β ヒドロキシブロビル) 5 エピゲンタマイシン B.

特朗 四52-244 (56)

1 - N - (S -  $_{7}$  -  $_{7}$  -  $_{7}$  -  $_{7}$  -  $_{1}$  -  $_{1}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{2}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{1}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$  -  $_{2}$  -  $_{3}$ 

1 - N - ( $S - r - T > J - \beta - \epsilon$ ドロキシブロビル) -  $5 - \pi \ell \ell \nu \beta$ マイシン  $C_{2b}$ .

1 - N - (S - γ - アミノ - β - ヒドロキシブロビル) - 5 - エビトブラマイシン。

1 - N - ( S - r - アミノ - β - ヒドロキシブロピル) -5 - エビ - 杭生物質 G - 4 18.

1-N-(S-r-アミノ-β-ヒドロキシブロピル)-5-エピ-抗生物質 JI-20A。

1 - N - (S - γ - アミノーβ - ヒドロキシブロピル) -5 - エビ - 抗生物質 JI - 20B。

B. 1-N-Tルキル-5-エピ-アミノ-5-デオキン - アミノグリコンド類及び-5-エピ-アミノグリコ ンド類

(1) 1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキンゲンタマイ <u>シン C</u>1 実施例 1 3 - A (1) に記載されたと同様な方法により、1 - N - アセテル - 5 - エビ - アミノ - 5 - デオキングンタマインンC1 及び1 - N - アセチル - 5 - エビゲンタマインンC1 各々をテトラヒドロフラン中ジボランで処理した。得られた生成物を実施例 1 3 - A(1) に記載されたと同様な方法で単離。精製することにより、各々1 - N - エチル - 5 - エビ・アミノ - 5 - デオキンゲンタマインンC1 及び1 - N - エチル - 5 - エビゲンタマインンC1 及び1 - N - エチル - 5 - エビゲンタマインンC1 及び1 - N - エチル - 5 - エビゲンタマインンC1 を得た。

(2) 上記と同様な方法により各々下記の化合物を得た。

1-N-エチル-5-エピーアミノー5-デオキシゲンタ マイシン、A。

1 - N - エチル- 5 - エピ- アミノ - 5 - デオキシゲンタ マイシン B.

 $1 - N - x + x - 5 - x - y - 7 = 7 - 5 - x + y + y + y - x - y - C_{1a}$ 

1 - N - エチル - 5 - エビーアミノ - 5 - デオキシゲンタ マイシン  $C_{2a}$ .

1 - N - エチル- 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシゲンタ マイシン  $C_{2b}$ .

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシトプラマイシン。

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシ-抗生 物質 G-418.

1 - N - エテル・5 - エビ- アミノ- 5 - デオキシ- 抗生 物質 JI-20人

1 - N - エチル - 5 - エビ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生 物質 JI - 20B, 1 - N - エチル - 5 - エビ - アミノ - 5.3'.4' - トリデオ キシカナマイシン B.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アミノ - 5 - デオキシカナマ インン B.

1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシカナマイシン A.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン A.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン B.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン B1.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン Cla.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン C2.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン C2a.

 $1 - N - x + \nu - 5 - x + y + y + y + 1 + 2\nu \cdot C_{20}$ 

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン X2.

1 - N - エチル- 5 - エピトプラマイシン。

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質 G-418,

1 - N - エチル - 5 - エピ - 杭生物質 JI - 20 A. 1 - N - エチル - 5 - エピ - 杭生物質 JI - 20 B。

(3) 1 - N - エテル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキンシソマイシン

19の1-N-アセチル-5-エピーアミノー
5-デオキシシソマイシンを100mLのテトラヒドロフランに懸濁させた。19の水栗化アルミニウムリチウムを添加し、得られた懸濁液を窒素雰囲気中湿流温度で24時間攪拌した。冷却後、酢酸エチルを注意深く添加することにより過剰の水素化物を分解した。反応混合物を少容積になるまで蒸発させ、水で希釈した。不容固体を戸別し、酢酸で充分洗浄した。合せた戸液を蒸発させ、得られた残液を水に溶解した。水溶液のpH を水酸化アンモニウムの添加により約7に調整した。溶

液をアンモニウムイオン循環系のアンパーライト
IRC-50 倒脂カラムに通し、カラムを充分水洗した。0.5 N水酸化アンモニウムで溶解し、溶出液を蒸発させ、次いで得られた残産を20分のシリカゲルを用い、2:1:1クロロホルム:メタノール: 濃水酸化アンモニウム溶媒系の下層で溶離することによつてクロマトグラフィーを行なつた。 薄層クロマトグラフィーで制定してよく似たフラクションを合せ、蒸発させることにより1-N-エチル-5-エピーアミノ-5-デオキシシソマイシンを得た。

- (4) 実施例-B(3)の方法に従つて、各々下配の化 合物を得た。
- 1 N エチル 5 エピ アミノ 5 デオキンベルダ マインン。

1 - N - エチル - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 66 - 40B.

1 - N - エチル- 5 - エビ- アミノ- 5 - デオキシ- 抗生物質 66-40D.

1 - N - エチル - 5 - エビ - アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 G - 52.

1-N-エチル-5-エビベルダマイシン。

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質 66-40B.

1-N-エチル-5-エピー抗生物質 66-40D.

1-N-エチル-5-エビ-抗生物質 G-52。

## 奥施例 14.

# A. 1-N-エチル-5-エピペルダマイジン

5 9 0 5 - エピベルダマイシンを 2 5 0 ml の 水に溶解した溶液に、溶液の pH が約 5 に調整されるまで 1 N 健康を添加した。かくして生成した 5 - エピベルダマインン健康付加塩の溶液に 2 ml のアセトナルデヒドを蘇加し、10分間攪拌し、 次いで0.85分のシアノホウ水楽化ナトリウムを 添加した。攪拌を宝温で15分間続け、次いで溶 被を約100元の容積になるまで真空下で蒸発さ せ、容蔽を塩基性イオン交換樹脂(例えば、アン パーライトIRA 401S(OH))で処理し、親液化 することにより1-N-エチル-5-エビベルダ マイシンを含有する吸煙を得た。

200年のシリカゲルを用いクロロホルム:メタノール:7%水酸化アンモニウム(2:1:1) 密維系の下層で溶離してクロマトグラフィーを行なうことにより精製した薄層クロマトグラフィー で測定してよく似た溶出液を合せ、この合せた主 成分含有容出液を真空下で機縮することにより1 -N-エチル-5-エピベルダマイシンを含有す

特明 昭52-244 (58)

る機造を得た。100gのシリカゲルを用いクロロホルム:メタノール: 35%水酸化アンモニウム(1:2:1)溶媒系で溶離して再びクロマトグラフィーを行なうことにより更に精製した。よく似た俗出液(薄層クロマトグラフィーにより測定)を合せて塩基性イオン交換樹脂カラムに通じ、溶出液を親液化することにより1-N-エチル-5-エピベルダマイシンを得た。

- B. 実施例14-Aの方法において代りに当量の他の5-エピーアミノグリコシド及び5-エピーアジド(及び5-エピーアミノ)-5-デオキシアミノグリコシド類を用いることにより各々下記の化合物を得た。
- 1 N エチル 5 エピ アミソ 5 デオキシゲンタ マイシン  $C_{1\alpha}$ .

- 1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲンタ マイシン C.
- $1 N x チル- 5 x ビ アミノ 5 デオキシゲンタ マイシン <math>C_2$ .
- 1 N エチル- 5 エピーアミノ 5 デオキシゲンタ マイシン  $\,C_{2b}$
- 1 N エチル 5 エピ アミノ 5 デオキシシソマイシン。
- 1 N エチル- 5 エピ- アミノ 5 デオキシ 抗生物質 G 52.
- 1 N エチル- 5 エピ- アミノ 5 デオヤシ 抗生物質 66 40 D.
- 1 N エチル 5 エピ アミノ 5 デオキシベルダ マインン
- 1-N-エチル-5-エピ -アミノ-5-デオキシ-抗 生物質 66-40B.
- 1 N エチル- 5 エピー アミノ 5,3,4-トリデオキ シカナマイシン B.
- 1 N エチル- 5 エピ アミノ 5 デオキシゲンタ マイシン B.
- 1 N エチル 5 エビ アミノ 5 デオキシゲンタ マインン  $B_1$ ,
- 1 N エチルー 5 エピ アミノ 5 デオキシ 抗生物質 JI 20A.
- 1 N エチルー 5 エピーアミノー 5 デオキシー抗生 物質 JI-20B。
- 1 N エチル 5 エヒ アミノ 5 デオキシカナマイシン B.
- 1 N エテル 5 エビ アミノ 5 デオキシトプラ マインン。
- 1 N エチル- 5 エピ- アミノ- 5 デオキシ- 抗生 物質 .G - 418.
- 1-N-エチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシカナマ インン A.
- 1 N エチル 5 エビ アミノ 5 デオキシゲンタ マイシン A.

- 1 N エチル- 5 エピ- アジド- 5 デオキシゲンタ マイシン C<sub>1</sub>a。
- $1-N-エチルー5-エピーアジドー5-デオキシゲンタ マイシン <math>C_1$ .
- 1 N エチル- 5 エビ- アジド- 5 デオキンゲンタ マイシン C2。
- 1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキンゲンタ マイシン C<sub>2a</sub>,
  - 1 N エチル 5 エピ アジド 5 デオキシゲンタ マイシン C2b.
  - 1 N エチル 5 エビ アジド 5 デオキシシソマイシン。
- 1 N エチル 5 エピ アジト 5 デオキシ 抗生物質 G 52.
- 1 N エチル 5 エピ アジド 5 デオキシ 杭生 物質 66 - 40 D.
- 1-N-エチル-5-エピ-アジド-5-デオキンベルダ マインン
- 1 N エチル 5 エピ アジド 5 デオキシ 杭生物質 66 40B.

特別 昭52-244 (58)

1 - N - エチル - 5 - エピ - アンド - 5 - デオキシ - 5.3',
4' - トリデオキシカナマイシン B.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキンゲンタ マインン B.

1 - N - エチルー5 - エピ - アジドー5 - デオキシー抗生物質 JI-20A,

1 - N - エチル - 5 - エビ - アジド - 5 - デオキシ - 抗生 物質 JI - 20B。

1 - N - エチル - 5 - エピーアジド - 5 - デオキシカナマイシン B,

1 - N - エチル- 5 - エピ- アジド- 5 - デオキントブラ マイシン。

1 - N - エチルー 5 - エビーアジドー 5 - デオキシゲンタ マイシン X2.

1 - N - エチル - 5 - エビ - アジド - 5 - デオキン - 抗生 物質 G - 418.

1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシカナマ インン A。

1-N-エチル-5-エピカナマイシン B.

1-N-エチル-5-エピトプラマイシン。

1-N-エチル-5-エピカナマイシン A.

1 - N - エチル - 5 - エビ - 3.4- ジデオキシカナマイ シン B。

C. 実施例14-A及びBの方法において、アセトアルデヒドに代えて当量の他のアルデヒド、例 えはプロペナール、ブタナール及び8-アセトア ミドブタナールを用いることにより、上に列挙し た5-エピアミノクリコンド類、5-エピーアミ ノー5-デオキシー及び5-エピーアジド-5-デオキシアミノクリコンド類に対応する1-N-プロビル。1-N-ブチル及び1-N-8-アセ トアミドブチル誘導体を得た。この1-N-(8 -アセトアミドブチル)誘導体を塩基で処理する 1 - N - エチル - 5 - エピ - アジド - 5 - デオキシゲンタ マイシン - A。

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン Ci.

1-N-エチル-5-エビゲンタマイシン C2.

1 - N - エチル - 5 - エピゲンタマイシン C20.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン O26.

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質 G-52,

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質 66-40D.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン A.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン B.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン Bi.

1-N-エチル-5-エピゲンタマイシン・X2.

1-N-エチル-5-エビ-抗生物質 G-418.

1-N-エチル-5-エピ-抗生物質 JI-20A.

1-N-エチル-5-エビ-抗生物質 JI-20B.

ことにより対応する1 - N - ( 0 - Tミノブチル ) 誘導体を得た。

奥施例 15.

A. 2.3.6-トリーN-ブトキシカルボニル-3.4"-N.O-カルボニル-5-エピペルダマイシン

25.5 9の5-エピベルダマインン及び139
の炭酸ナトリウムを625 ml の蒸留水に軽解した。100ml のカルボベンズオキンクロリドを25
で、攪拌下で溶液に添加し、虚合物を16時間攪拌した。固体を严取し、死分水洗し、真空下で乾燥し、次いでヘキサンで洗浄することによりベンターN-カルボベンズオキシー5-エピベルダマインンを無色の無定形固体として得た。この化合物519を50mlのジメチルホルムアミドに溶解し、250mの水素化ナトリウムを攪拌下で溶液

特別 四52-244 (60)

に添加し、アルゴン雰囲気中室温で2時間反応退合物を慢拌した。 評過し、水酢酸(2ml)を評液に添加し、灰いで評液を真空下で機縮した。 残渣をクロロホルム(200ml, 予め塩基性アルミナに通じておいたもの)で抽出し、抽出物を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶液を蒸発させることによりテトラーNーカルボペンズオキシー 3°.4″ーN.Oーカルボニルー5-エピベルダマインンを無定形粉体として得た。

1, 3, 2'.6'-テトラ・N - ペンジルオキシカルボ ニル-3".4" - N,O-カルボニル-5 - エピペル ダマインン(10.2 を)をテトラヒドロフラン(200 ml) に溶解した溶液に1 Lの液体アンモニア(ナ トリウムから再度蒸留したもの)を添加した。溶 液に攪拌下で6 4のナトリウムを小片にして添加

に添加し、光時間撹拌した。樹脂をデ別し、メタノールで洗浄した。 が液を濃縮し、残渣をシリカゲル(60~100メッシュ、200分) カラム上でクロロホルム:メタノール:水酸化アンモニウム(30:10:04)を溶媒系として用いてクロマトグラフィーを行なつた。目的物質を含有する同類のフラクションを溜めむき、真空蒸発により溶媒を除去した。 残渣をメタノールに溶解し、過剰のエーテルで広線とした。 固体生成物を严過により単離し、乾燥しな。

# B. 1-N-エチル-5-エピペルダマイシン

(1) 3\*4\* - N.O - カルボニル - 2\*3.6\*-トリー
N - t - ブトキシカルボニル - 5 - エピベルダマ
イシン (0.77を) をテトラヒドロフラン (20ml)

に番解し、永裕中で冷却した。エチルフルオルス

した。 3 時間提择後、過剰のナトリウムを塩化アンモニウムの磁加により分解した。 窒素気流中で 溶媒を蒸発させた。 残渣を水に溶解し、アンパーライト IRC-50 樹脂 (H\*形) 媒体中に通し、樹脂を充分水洗し、生成物を2N水酸化アンモニウム溶液で溶離した。 アンモニア溶出液 を真空下で蒸発させることにより 3%4″-N・O-カルボニルー5-エピーベルダマイシンを得た。

3"4"-N<sub>1</sub>O-カルボニル-5-エピベルダマイジン(1.49)を、トリエチルアミン(3.5 mmole)を含有する50%メタノール水溶液10mlに溶解した。提拌しながら、1-プトキシカルボニルアジド(3.5 mmole)を滴下した。混合物を室温で2日間提拌した。5ml のアンバーライトIRA-401S(OH<sup>-</sup>) イオン交換樹脂を5mlのメタノールと共

ルホネート(0.149)を添加し、室温まで加温した。 容謀を除き、残渣をトリフルオル酢酸化溶解した。 5分後、真空下、室温でトリフルオル酢酸を除去し、残渣を100℃で5時間10%水酸化プンモニウム溶液で処理した。

冷却した溶液をアンパーライト IRC-50 (H\*) イオン交換樹脂に焼し、2 N 水酸化アンモニウム 水溶液で溶離した。溶出液を濃縮し、現液化する ことにより祖目的生成物を得た。

この租製物質をシリカゲル上でクロロホルム:

メタノール: 7 多水酸化アンモニウム (2:1:1)

溶媒混合物の下層で溶離してクロマトグラフィー
を行なうことにより1 - N - エチル - 5 - エピペ

ルダマイシンを得た。

(2) テトラヒドロフラン(25mL)中で24.3.6′

特別 昭52-244 611

-トリーN-に-ブトキシカルボニル-3ペ4″-N.O-カルボニル-5-エピベルダマイシン(0.77分)をメチルアミン(101号)及びトリフルオルメチルスルホン酸無水物(290号)で0℃で18時間処理した。溶液を乾燥し、残虚をジメチルホルムアミド(10ml)に溶解し、ヨウ化エチル(330号)と炭酸カリウム(130号)と共に更に18時間攪拌した。溶媒を蒸発により除去し、残渣を10号水酸化アンモニウム水溶液で100℃で12時間処理した。冷却した溶液をアンバーライトIRC50(H<sup>+</sup>)イオン交換樹脂カラムに通した。租生成物を2N水酸化アンモニウム水溶液で溶離した。格出液を合せ、真空乾燥させ、残渣をシリカゲル(200号)上でクロロホルム:メタノール:7号水酸化アンモニウム(2:1:1)溶媒系の下層で

溶離してクロマトグラフィーを行なりことにより
1-N-エチル-5-エピベルダマイシンを得た。
(3) 2.3.6'-トリーN-1-ブトキンカルボニル
-3.4'-N.O-カルボニル-5-エピベルダマイ
ンン(0.77を)を、アクリロニトリル(0.24を)
を含有するジクロルメタン(100ml)に溶解し、
24時間室温で放置した。溶媒を真空下で除去し、
残渣をジメチルホルムアミドに溶解し、ヨウ化エ
チル(200m)で50でで12時間処理した。溶
媒を除去し、残渣を10%水酸化アンモニウム水
溶液で100で8時間処理した。冷却した溶液
をアンバーライトIRC-50(H+)イオン交換樹脂
カラムに流し、租生成物を2N水酸化アンモニウム水
液で溶離した。溶出液を合せ、真空下で乾燥し、残渣をシリカゲル(200を)上でクロロホ

ルム:メタノール:7 多水酸化アンモニウム(2:1:1)溶媒系の下層で溶離してクロマトグラフィーを行なりことにより1 - N - エチル - 5 - エビベルダマインンを得た。

実 施 例 16.

#### 酸付加塩

#### A. 强酸塩(强酸付加塩)

5.0 チずつの5 - エピゲンタマイシンC1 及び5 - エピーアミノー5 - デオキンゲンタマイシンを各々25 ml の水化溶解し、溶液のpH を1 N 機酸で4.5 に調整した。約300 ml のメタノールに強挽絆下で在加し、攪拌を10~20 分間続け、
沪過した。な酸をメタノールで洗浄し、約60 C で真空乾燥することにより各々5 - エピゲンタマイシンC1 硫酸塩及び5 - エピーアミノー5 - デ

オキシグンタマイシンC1 硫酸塩を得た。

## B. 塩酸塩

5.0 g ずつの 5 - エビゲンタマイシン Cla 及び 5 - エビーアミノ - 5 - デオキシゲンタマイシン Cla を各々 2 5 mLの水に密解した。 2 N 塩酸でpH 5 まで酸性化した。 親液化することにより各々 5 - エビゲンタマイシン Cla 塩酸塩及び 5 - エビーアミノ - 5 - デオキシゲンタマイシン Cla 塩酸塩を得た。

寒 施 例 17.

A. 1-N-アセチル-5-エピ-アジド-5-デオキシ シソマイシン

1.25 mの5-エピーアジド-5-デオキンシ ソマイシン健酸塩を200 mLの水:メタノール (2:3 容量比) 比密解し、密液を冷却した。1.5

特別 352-244 (62)

ml の無水酢酸を添加し、約10分様にQ125ml
のトリエテルアミンを10型のメタノールに溶解
した密核を15分間要して添加した。反応混合物
を2時間放産して室温に戻し、溶媒を真空下で満
発させた。残渣を水に溶解し、水溶液を水酸イオ
ン循環系のアンパーライトIRA-401S間脂に通
すことにより生成物を遊離塩基に変換した。カラ
ム俗出液を親液化し、残渣を、50分のシリカゲ
ル上で2:1:1のクロロホルム:メタノール:7
易水酸化アンモニウム溶媒系の下層を溶離剤とし
て用いてクロマトグラフィーを行なつた。薄層ク
ロマトグラフィーにより残渣を調べ、よく似たフ
ラクションを合せて蒸発させることにより1-N
ーアセチルー5-エピーアジドー5ーデオキシン
フマインンを含有する残渣を得た。

- B. 実施例17Aの方法と同様な方法により、他の5-エピーアミドー及び5-エピーアミノー4.6-ジー0-(アミノグリコシル)-2.5-ジデオキンストレブタミン類及び5-エピーアミノグリコンドの硫酸塩当量を処理することにより各各下配の化合物を得た。

- 1 N アセチル 5 エピ アミノ 5 デオキシゲン タマインン  $C_{i\alpha}$ ,
- 1 N アセチル 5 エビ アジド 5 デオキンゲン タマイシン  $C_1$ .
- 1-N-アセチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲン タマイシン C<sub>1</sub>.
- 1-N-アセチル-5-エピーアジド-5-デオキシゲン タマイシン C<sub>2</sub>

- 1 N アセチル 5 エピ アミノ 5 デオキシゲン タマイシン  $C_{2\alpha}$  .
- 1 N アセチル 5 エビ アジド 5 デオキシゲン タマイシン  $C_{2b}$  ,
  - 1-N-アセチル-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲン タマイシン C<sub>26</sub>.
- 1-N-アセチル-5-エピ-アジド-5-デオキシー 抗生物質 G-52,
- 1-N-アセチル-5-エピーアミノ-5-デオキシー 抗生物質 G-52.
- 1-N-アセチル-5-エピーアジド-5-デオキシー 抗生物質 66-40D.
- 1 N アセチル 5 エビーアミノ 5 デオキシー 抗生物質 66 - 40 D。
- 1 N アセチル 5 エビ アジド 5 デオキシベル ダマイシン。

- 1-N-アセチル-5-エピーアミノ-5-デオキンベル ダマdシン。
- 1-N-アセチル-5-エピーアジド-5,31,41-トリデ オキシカナマイシン B.
- 1 N T セチル 5 エビ T ミノ 5.3', 4' トリデオキシカナマイシン B.
- 1-N-アセチル-5-エピ-アジド-5-デオキシゲン タマイシン B.
- 1 N T セチル 5 エピ アジド 5 デオキシゲン タマイシン  $B_1$ .
- 1 N アセチル 5 エピーアジド 5 デオキシ -抗生物質 JI - 20A.
- 1 N アセチル 5 エビーアミノ 5 デオキシー 抗生物質 JI - 20A。
- 1 N アセチル- 5 エピーアジド- 5 デオキシー 抗生物質 JI-20B

特朗 [352-2.44 663]

- 1 N ナセチル 5 エピ アミノ 5 デオキシー 抗生物質 JI - 20B.
- 1 ~ N アセチル 5 エピ アジド 5 デオキシカナ マイシン B・
- 1 N アセチル 5 エピ アミノ 5 デオキシカナ マイシン B.
- 1-N-アセチル-5-エピ-アジド-5-デオキントプ ラマインン。
- 1 N アセチル 5 エピーアミノ 5 デオキシトプ ラマインン・
- 1 N アセチル 5 エピーアジド 5 デオキシー 抗生物質 66 - 40B。
- 1 N アセチル 5 エピーアミノ 5 デオキシー 抗生物質 66 - 40B.
- 1 N アセチル 5 エピ アジド 5 デオキンゲン タマインン X2.
- 1-N-アセチル-5-エピーアジド-5-デオキシー 抗生物質 G-418

- 1-N-アセチル-5-エピーアミノ-5-デオキシー 杭生物質 G-418,
- 1 N アセチル 5 エピ アジド 5 デオキシカナ マイシン A.
- $1 N T + F_{N} 5 T + F_{N} 5 F_{N} + F_{N$
- 1-N-アセチル-5-エピ-アジド-5-デオやシゲン タマイシン A.
- 1 N アセチル 5 エピ アミノ 5 デオキシゲン タマイシン A,
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン C1
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン Cia.
- 1 N アセチル 5 エピゲンタマイシン  $C_2$ .
- 1-N-Tセチル-5-エピゲンタマイシン Cza.
- 1-N-Tセチル-5-エピゲンタマイシン Cab.
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン X2.
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン A.
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン B.
- 1-N-アセチル-5-エピゲンタマイシン B1.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 G-418.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 66-40B.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 66-40D.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 JI-20A.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 JI-20B.
- 1-N-アセチル-5-エピ-抗生物質 G-52.
- 1-N-アセチル-5-エピペルタマイシン。
- 1-N-アセチル-5-エピトプラマイシン。
- C. 実施例17-A及びBの方法において他の酸 紙水物、例えば無水ブロビオン酸・無水N-オク タン酸・無水フエニル酢酸及び紙水トランス-タ -フエニルアクリル酸に代えることにより対応す

る1-N-アシル誘導体、例えば1-N-ブロピ

- オニル、1 N (n オクタノイル)、1 N
   フェニルアセチル及び1 N (トランス β
   フェニルブロペノイル) 勝導体を得た。
- D.(1) 1-N-(5-アミノベンタノイル)-5-エピ -アジド-5-デオキシンソマイシン
  - (a) 1 N (5 フタールイミドベンタノイル) -5 - エピーアンド - 5 - デオキシンソマインン

2.5 805-エピーアンドー5-デオキンシソマインン硫酸塩を250 Mの水に溶解し、100 Mのメタノールを添加した。0.35 8のトリエテルアミンを添加し、10分間提拌した。1.2 9の N-(5-フタールイミドベンタノイルオキシ)スクシンイミドを20 Mの乾燥ジメテルホルムアミドに溶解した溶液を上記抗生物質溶液に攪拌下で高下した。低合物を周囲温度で16時間攪拌した。反応混合物を真空下で機能し、残渣をメタノ

特開 昭52-244 (64) デトラヒドロフランを抵加することにより 1 - N
- (5- Tミノペンタノイル) - 5 - エピーアジド-5 - デオキンシソマインンを沈腰させ、これを沪収した。同じ方法で1 - N - (5 - Tミノペンタノイル) - 5 - エピゲンタマイシンC1 を得

(2) 実施例17-D(1)の方法と同様な方法により、実施例17-Bで使用した各5-エピーアジドー5-デオキシアミノグリコシド及び5-エピーアミノー5-デオキシアミノグリコシド出発化合物の酸付加塩当量を処理した。得られた各生成物を上配と同様な方法で単離・精製することにより、各5-エピーアジドー及び5-エピーアミノー5-デオキシ出発化合物に対応する1-N-(5-アミノベンタノイル)-5-エピーアジド-5-

ール中で粉砕することにより3.48の白色固体を 得た。残濫を、2008のシリカゲルを用いクロ ロホルム:メタノール:7%水酸化丁ンモニウム (2:1:1) 密磁系の下層で溶離してクロマトグ ラフィーを行なうことにより1-N-(5-フタ ールイミドベンタノイル)-5-エピーアジドー 5-デオキンシソマイシンを得た。同様な方法に より1-N-(5-フタールイミドベンタノイル) -5-エピゲンタマインンC1を得た。

(b) 1-N-(5-アミノベンタノイル)~5-エピー アジド-5-デオキシンソマイシン

Q.49の1-N-(5-フタールイミドペンタ ノイル)-5-エピーアジド-5-デオキシシソ マイシンを5配の5男エタノール性ヒドラジン水 和物中遺流下で4時間加熱した。溶液を濃縮し、

デオキンアミノグリコンド及び 1 - N - (5 - アミノペンタノイル) - 5 - エピーアミノ - 5 - デオキシ誘導体を得た。

(3) 同様に、下記の5-エピアミノグリコンド類の酸付加塩当量を実施例17-D(1)の方法に適用した。

実施例17-D(1)に配載されたと同様な方法で、 得られた生成物を単離することにより上配各5-エピアミノグリコンド出発化合物に対応する1-N-(5-アミノペンタノイル)-5-エピアミ ノグリコンド誘導体を得た。

た。

. B. (I) 1 - N - (5 - ヒドロキシペンタノイル) - 5 -エピ-アジド-5 - デオキンシソマイシン

特別 昭52-244 (65)

男水酸化アンモニウム (2:1:1)からなる溶媒 系の下層を用いてクロマトグラフィーを行なうこ とにより 1 - N - (5 - ヒドロキンペンタノイル) - 5 - エピーアジド- 5 - デオキシシソマイシン を得た。同様な方法で1 - N - (5 - ヒドロキン ペンタノイル) - 5 - エピゲンタマイシン C<sub>1</sub>を 得た。

- (2) 実施例 1 7 B(1)の方法と同様な方法により 実施例 1 7 - Bで使用したこれら5 - エビーアジ ド(及び5 - エビーアミノ) - 5 - デオキシアミ ノグリコシド出発化合物及び実施例 1 7 - D(3)に 挙げたこれら5 - エピアミノグリコシド出発化合 物の酸付加塩当量を処理した。得られた生成物を 上記と同様な方法で単離、精製することにより以 下の化合物を得た。

  - 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エビー アジド-5-デオキシ-抗生物質 G-52.
  - 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピー アミノ-5-デオキシ-抗生物質 G-52...
  - 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エビー アジド-5-デオキシ-抗生物質 66-40D.
  - 1 N (・5 ーヒドロキンペンタノイル) 5 ーエピー アミノー 5 - デオキシ - 抗生物質 66 - 40 D .
  - 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシペルダマイシン,
  - 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エビー アミノ-5-デオキシペルダマイシン。
  - 1 N (5 ヒドロキンペンタノイル) 5 エピー アジド - 5,3',4'-トリデオキシカナマイシン B.
  - 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エビー アミノ-5,3',4'-トリデオキシカナマイシン B.
  - 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシゲンタマイシン B 。

- 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エピーア ミノ - 5 - デオキシシソマイシン。
- 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキンゲンタマイシン C<sub>1a</sub>.
- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エビー アミノ-5-デオキシゲンタマイシン Cia.
- 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシゲンタマイシン C1.
- 1 N (5 ヒドロキシベンタノイル) 5 エピー アミノ - 5 - デオキンゲンタマイシン C<sub>1</sub> .
- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシゲンタマイシン C2.
- $1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アンド-5-デオキシゲンタマイシン <math>C_{2a}$ .
- 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エピー アミノ - 5 - デオキシゲンタマイシン C2a.
- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エビー アンド-5-デオキンゲンタマイシン C2b.
- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アミノ-5-デオキシゲンタマイシン B.
- - 1 N (5 ヒドロキンペンタノイル) 5 エピー アミノ - 5 - デオキシゲンタマイシン B<sub>1</sub>.
  - 1 N (5 ヒドロキシルペンタノイル) 5 エピー アシド-5 - デオキシー抗生物質JI - 20 A。
  - 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エビー アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 JI - 20A。
  - 1 N (5 ヒドロキンペンタノイル) 5 エビー アジド- 5 - デオキシ - 抗生物質 JI - 20B.
  - 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エビー アミノ - 5 - デオキシ - 抗生物質 JI - 20B.
  - 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシカナマイシン B.
  - 1 N (5 ヒトロキンペンタノイル) 5 エビー アミノ - 5 - デオキシカナマイシン B.
  - 1 N (5 ヒドロキンペンタノイル) 5 エビー アジド-5 - デオキシトブラマイシン・

特別 昭52-244 (68)

- 1-N-(5-ヒドロキシベンタノイル)-5-エビ-アミノ-5-デオキシトブラマイシン。
- 1-N-(5-ヒドロキンペンタノイル)-5-エピ-アジド-5-デオキシ-抗生物質 66-40B.
- 1 N-(5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エピ- アミノ 5 デオキシ 抗生物質 66 40 B。
- 1-N-(5-E F D+V N-(5-E P-Y P-Y
- 1-N-(5-ヒドロキシベンタノイル)-5-エピー アジド-5-デオキシ-抗生物質 G-418.
  - 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アミノ-5-デオキシ-杭生物質 G-418.
  - 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エピー アジド-5 - デオキシカナマイシン  $A_{*}$

  - 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エビー アジド-5-デオキシゲンタマイシン A.
- P. (1) 1-N-ホルミル-5-エピ-アジド-5-デオ キシンソマイシン

25分の5-エピーアジド-5-デオキシシソマイシン硫酸塩を250配の水に溶解し、100配のメタノールを添加した。0.35分のトリエチルアミンを添加し、10分間機件した。2.0分のN-ホルミルオキシスクシンイミドを20配の乾燥ジメテルホルムアミドに溶解した溶液を機件下で満下した。反応混合物を室温で16時間機件した。反応混合物を真空下で濃縮して残産を得た。低速をメタノールで粉砕し、生成した固体を严収・乾燥することにより1-N-ホルミル-5-エピーアジドーデオキシシソマイシンを得た。同様な方法により1-N-ホルミル-5-エピゲンタマイシンC1を得た。

- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピー アミノ-5-デオキシゲンタマイシン A.

- $1-N-(5-ヒドロキシベンタノイル)-5-エピゲンタマイシン <math>C_{2\alpha}$ .
- 1 N (5 ヒドロキシベンタノイル) 5 エピゲン タマイシン  $C_{2b}$ .
- 1 N (5 ヒドロキシペンタノイル) 5 エピゲン タマイシン A,
- 1-N-(5-ヒドロキシペンタノイル)-5-エピゲンタマイシン B<sub>1</sub>.
- 1-N-(5-ヒドロキシベンタノイル)-5-エピベルタマイシン。
- 1-N-(5-ヒドロキシベンタノイル)-5-エピトプラマイシン。
- (2) 実施例 1 7 F(1) に配載された方法と同様な方法により実施例 1 7 Bで使用された5 エピーアジドー及び5 エピーアミノー5 デォキシアミノグリコシド出発化合物及び実施例 1 7-D(3)の5 エピーアミノグリコシド出発化合物の酸付加塩当量を処理した。得られた生成物を上配と同様な方法で単磁・精製することにより対応する1-N-ホルミル誘導体を得た。
- G. (1) 1-N-(S-4-アミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エピーアミノ-5-デオキシゲンタマイシン C<sub>1a</sub>
  - (a) 1-N-(S-4-ベンジルオキシカルポニル丁 ミノ-2-ヒドロギシブチリル)-5-エピーア ジド-5-デオキシゲンタマイシン C<sub>ia</sub>
- 28 f (4 m mole) の5 エピーアジドー5 -デオキシゲンタマイシン Cia 健酸塩を3 0 Ndの水 に俗解し、15 Ndのメタノールを添加した。0.56

配(4 m mole)のトリエチルアミンを添加し、10 分間撹拌した。4 m moleのN - (S - 4 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ヒドロキシブチリルオキシ)スクシンイミドを20 配の乾燥ジメチルホルムアミド中に含有する溶液を、上配抗生物質溶液に撹拌下で滴下した。混合物を1 晩(16 時間) 周囲温度で撹拌した。シリカゲル上でクロロホルム:メタノール:水酸化アンモニウム(1:1:1)からなる溶媒系の下層を用いて反応混合物を薄層クロマトグラフィーにかけたところ、複数の少量成分と1 種の主要成分の存在が刊つた。反応混合物を真空下で濃縮し、得られた残渣をメタノールで物砕することにより1 - N - (S - 4 - ベンジルオキシカルボニルアミノー2 - ヒドロキシルブチル) - 5 - エビーアジド-5 - デオキシ

ゲンタマイシン C<sub>1α</sub> を含有する白色固体 3.2 %を 得た。同様な方法により、1 - N - (S - 4 - ペンジルオキシカルボニルTミノ-2 - ヒドロキシブチリル) - 5 - エピゲンタマイシン C<sub>1α</sub> を得た。

特朗 昭52-244 67)

(b) 1-N-(S-4-アミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲンタマイシン C10

東施例 1 7 - G(1a) の生成物を 1 2 配のメタノール及び 5 配の水からなる混合物に密解し、 2 0 mの 1 0 % パラジウム担持活性炭を添加し、 室温で 4 気圧で水添した。 3 時間後反応は実質的に完結した。触媒を評別し、 严液を親液化することにより 1 - N(S-4-Tミノ-2-ヒドロキンプチリル) - 5-エピーアミノ-5-デオキシゲンタマイシン Cta を得た。 同様な方法により 1 - N - (S-4-アミノ-2-ヒドロキンプチリル)

- 5 - エピゲンタマイシン Cia を得た。

- (2) 1-N-(S-4-アミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エピ-アミノ-5-デオキシゲンタマイシン B
  - (a) 1-N-(S-4-ペンジルオキンカルボニルT ミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エピーT ミノ-5-デオキシゲンタマイシン B

3.399の5-エピーアミノー5ーデオキシゲンタマイシンB値酸塩を48.4型の水に溶解し、23.7型のメタノールで希釈した。0.7型のトリエチルアミンを撹拌下で腐下した。1679のNー(S-4ーペンジルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシブチリルオキシ)スクシンイミドをジメチルホルムアミドに溶解し、この溶液を上配の抗生物質溶液に撹拌下で腐下した。得られた溶液を室温で18時間撹拌し、次いて緩縮して残った。残渣を水に溶解し、pHが約8.0 Kなる

まで攪拌下で水酸化パリウムの希釈溶液で処理した。

沈腰した確酸パリウムを严適助剤として用いて

適するととにより除去した。 沈澱を水洗し、 严液
と洗液を合せて真空下で濃縮乾固した。 残産は
60gをのシリカゲルを保持するカラムで、 クロロホルム:メタノール:水酸化アンモニウム (1:
1:1)からなる溶解系の下層を溶解剤として用いてクロマトグラフィーを行なつた。 薄層クロマトグラフィーで 訓定して 1・N・(S・4・ペンジルオキシカルボニルアミノ・2・ビドロキングテリル)・5・エビ・アミノ・5・デオキンゲンタマイシンBを含有するよく 似たフラクションを含せ、合せたフラクションを濃縮することにより 1・N・(S・4・ペンジルオキシカルボニルアミノ・2・ビ・ロキンブチリル)・5・エビ・アミノ・2・ビ・ロキンブチリル)・5・エビ・アミノ・2・ビ・ロキンブチリル)・5・エビ・アミ

ノー5-デオキシグンタマイシンBを得た。同様 な方法により1-N-(S-4-ペンジルオキシ カルポニルアミノー2-ヒドロキシブチリル)-5-エピゲンタマイシンBを得た。

(b) 1-N-(S-4-Tミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エピ-Tミノ-5-デオキシゲンタマイシン B

上紀の実施例17-G(2a) の生成物を20配の水と8配のメタノールからなる混合物に密解した。生成物を60両の5%パラジウム担持活性炭の存在下、盆温で35気圧で3時間水添した。触媒を戸過助剤を用いて戸過することにより除いた。ケーキを水洗し、戸液と洗液を合せた。合せた戸液と洗液を真空下で蒸発範固させた。残産を1009のシリカゲルを保持するシリカゲルカラム上でクロロホルム:メタノール:水酸化アンモニウム

ルアミンを添加し、10分間機拌した。259の
N-(S-4-フタールイミド-2-ヒドロキンプチリルオキン)スクシンイミドを10元のジメチルホルムアミド中に含有する溶液を攪拌下で滴下した。低合物を窒息で1晩攪拌し、次いで真空下で機縮した。残渣を1609のシリカゲル上でクロロホルム:メタノール:濃水酸化アンモニウム(1:1:1)溶媒混合物の下層で溶離することによりクロマトグラフィーを行なつた。(シリカゲル板を用いた薄層クロマトグラフィーで測定して激光させることにより1-N-(S-4-フタールイミド-2-ヒドロキンプチリル)-5-エピーアジド-5-デオキシベルダマイシンを得た。同様な方法により1-N-(S-4-フタールイミ

特別 昭52-244-68)
(1:2:1)からなる密液を溶離剤として用いて
クロマトグラフィーを行なつた。最も極性のある
成分を含有するフラクションを集め、機縮、親液
化することにより1-N-(S-4-アミノ-2
- ヒドロキンプチリル)-5-エピーアミノ-5
- デオキンゲンタマイシンBを得た。同様な方法
により1-N-(S-4-アミノ-2-ヒドロキ
ンプチリル)-5-エピゲンタマイシンBを得た。

- (3) 1-N-(S-4-アミノ-2-ヒドロキシブチリル)-5-エビ-アジド-5-デオキシベルダマイシン
  - (a) 1-N-(S-4-フタールイミド-2-ヒドロ キシブチリル)-5-エピーアジド-5-デオキ シベルダマイシン

5.00 9の5-エピーアジドー5-デオキシベルダマイシン健康塩を50 MO水に溶解し、25 MOメタノールを添加した。0.50 MOトリエチ

ド-2-ヒドロキシブチリル) -5-エピベルダ マイシンを得た。

(b) 1-N-(S-4-Tミノ-2-ヒドロキシブチリ ル)-5-エビ-アジド-5-デオキシベルダマイ シン

特別 昭52-244 (69)

オキンペルダマインンを得た。同様な方法により 1 - N - (S - 4 - Tミノー2 - ヒドロキンプチ リル-5 - エピペルダマイシンを得た。

本発明は本発明による特定化合物またはその薬学的に適当な限付加塩及び相容性のある薬学的に適当な担体または被優剤を含有する薬学的組成物を包含するものであり、その特定化合物とは 4.6 - ??-0-(T > 1) - ??-0 - (T > 1) - ??-1

66-40B. 抗生物質66-40D. 抗生物質G-418. 抗生物質JI-20A. 抗生物質JI-20B 及びシソマイシンの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、

NH<sub>2</sub>
NHR

【式中、Rは水素または-CH2Y基(式中、Yは水 条、アルキル、アルケニル、シクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、ヒドロキシアルキル、ア ミノアルキル、N-アルキルアミノアルキル、ア ミノヒドロキシアルキル、N-アルキルアミノヒ ドロキシアルキル、フエニル、ペンツルまたはト リルであり、該脂肪族残産は7個以下の炭素原子

本発明の化合物及びその無毒で薬学的に適当な 酸付加塩はその5-ヒドロキン前駆体には抵抗力 のある多くの細菌に対し作用を示す点で有利な広 汎スペクトル抗菌剤である。従つて、本発明の化 合物は種々の環境において細菌の生長を抑制またはその数を減少させるために単独または他の抗菌剤と組合せて使用できる。例えば、これらは食色ブドウ球菌(Staphylococcus aureus)または他の、本発明によるアミノグリコシド類により抑制された理験室ガラス器具及び医療装置を消费するのに使用できる。本発明の化合物はクラム陰性細菌に対して活性があるので、例えばブロテウス(Proteus)・ブソイドモナス(Pseudomonas)菌のようなグラム陰性細菌により起きる感染に抵抗するのに有用である。これら化合物、例えば5-エピーアジドーまたは5-エピーアジドーまたは5-エピーアジドーまたは5-エピーアジドーまたは5-エピーアジドーオンングマインン・5-エピゲンダマイシンに1及

特明 昭52-244 (70)

び5-エピゲンタマイシン Cla は獣医学的用途を 有し特に牛の乳腺炎及び犬や猫のような家畜のサ ルモネラ (Salmonella) 菌による下痢の治療におい て有用である。

本発明化合物の改良された抗菌スペクトルは、 親化合物に抵抗力のある多くの細菌に対しより高 い効力を有する。従つて、例えば本発明化合物で ある5-エピー4-0-アミノグリコシルー6-0-ガロサミニルー2ーデオキシストレブタミン 類または5-エピーアミノー4-0-アミノグリ コンルー6-0-ガロサミニルー25-ジデオキ シストレブタミン類は3-アミノ基のアモテル化 及び/または2"-ヒドロキシル基のアデニリル化 により、親抗生物質を不活性化する多くの細菌に 対しより活性がある。これらのりちあるものは抗 原虫・抗アメーバ及び駆虫特性をも呈する。本発明の1-N-アルキル勝導体、特に1-N-エチル-5-エピ-4-0-アミノグリコシル-6-0-ガロサミニル-2-デオキシストレブタミン及び1-N-エテル-5-エピ-アミノ-4-0-アミノグリコシル-6-0-ガロサミニルー2,5-ジデオキシストレブタミンはまた5位に正常立体配置を有するそれらの1-N-非置換前駆体に比較しブソイドモナス(Pseudomomue)歯に対し改善されたスペクトラムを呈する。

本発明による特に価値ある化合物は5-エビー4-0-アミノクリコシル-6-0-ガロサミニル-2-デオキシストレブタミン類、特にゲンタマイシンC1a・ゲンタマイシンC2a・ゲンタマイシンC2b・ゲンタマイシンC2b・

ペルダマイシン・抗生物質G-52及び抗生物質 66
-40Dの5-エピ語導体;5-エピーアミノー及び5-エピーアジドー4-0-アミノクリコシルー6-0-ガロサミニルー2,5-デオキシストレアタミン類、特にゲンタマイシンC1・ゲンタマイシンC2・グラングは生物質66-40Dの勝導体である。これらの化合物は広汎スペクトル抗菌剤であり、標準希釈試験により測定して、グラム降性菌(例えば、黄色ブドウ球菌(Staphylococcus mureus))及びグラム降性菌〔例えば、大腸菌(Becherichia coli)及び緑膜菌(Peeudomomne aeruginosa))に対して活性があり、これら細菌には殺化合物には抵抗力のある細菌も含まれる。更

に、上記のアミノグリコシト類の 1 - N - エチル 誘導体はブソイドモナス (Pseudomonas) 歯に対して 改善された効力を有する。

通常、4.6 - ジー 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン誘導体の投与適量は治療されるべき動物の種類。年令及び体置。投与形態。予防もしくは軽減されるべき細菌感染の種類及び程度により異なる。通常、ある細菌感染に抵抗するため用いられた4.6 - ジー 0 - (アミノグリコンル) - 2 - デオキシストレブタミン誘導体の投与量は対応する4.6 - ジー 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミンの必要投与量と同様である。

4.6 - ジ - 0 - (アミノクリコシル) - 2 - デ オキシストレブタミン誘導体及びその薬学的に適 特開 昭52-244 (74) 有する。局部用製剤は普通1日当り約2~5回病

こもよい軟膏の形で、水溶液。非水溶 変傷所にやさしく適用する。

本発明の抗菌剤は耳及び目に適用するため溶液。

騰冽液等のような液状形態で使用でき、また筋肉

内廷射により非経口的に投与してもよい、在射可

能溶液または懸凋液は普通約2~4投薬回数に分

けて1日宛体重ね当り抗菌剤約1~10~0量で

投与される。正確な投薬量は、感染の段階及び程

度、細菌の抗菌剤に対する感受性及び治療すべき

動物の個々の特徴により異なる。

下配の処方は本発明による抗菌剤が使用される 投楽形態の一例を示すものである。

当な塩は経口投与できる。これらは、親水性・糠水性いずれでもよい軟骨の形で、水溶液・非水溶液またはエマルジョン型のいずれでもよいローションの形で、またはクリーム泡の形で局部的にも適用できる。このような製剤の製造に有用な薬学的担体には例えば水・油・グリース、ボリエステル、ボリオール等のような物質が含まれる。

経口投与には本発明化合物は緩剤。カブセル剤。 エリキシル等の形で配合でき、また動物飼料に進合することさえも可能である。この抗歯剤が、胃 腸管の細菌感染で下痢を起すものを治療するのに 最も効力を発揮するのは、このような投与形態に おいてである。

通常、局部用製剤は軟膏。クリームまたはローション1009当り活性成分約0.1~3.09を含

処 方 1

袋 剤	10零錠剂	25号錠剂	100零候剂
5-エピゲンタマイシンC1	10.5**	26.25 <sup>™</sup>	105.0 🖘
乳糖。 微粉	197.50=7	171.25	126.00=
コーンスターチ	25.00™	25.00♥	35.00**
ポリヒニルビロリドン	7.50*	.7,50₹	7.50₹
ステアリン酸マグネシウム	2.50**	2.50=	3.50**

### ※ 5%過剩

上配処方において活性成分を同量に 5 - エピー アミノー 5 - デォキシゲンタマイシン Cia に代えることができる。

### 方 法

5-エピゲンタマイシンC1 (または5-エピーアミノ-5-デオキシゲンタマイシンC1a)。 乳糖及びポリピニルビロリドンからなるスラリーを製造する。スラリーを噴霧乾燥する。コーンスターチとステアリン酸マグネシウムを添加する。 混合し、打錠する。

#### 処 方 2

軟 青	
5-エピケンタマイシンC10	1.9 9
メチルパラベン U.S.P.	0.5 %
プロピルバラベンU.S.P.	0.1 %
ロセリン	全量で1000 9とする。

## 方去

- (i) ワセリンを溶触させる。
- (2) 5-エピゲンタマイシン Gia. メチルパラベン及びプロピルパラベンを約10%の呑触ワセリンと協合する。
- (3) 混合物をコロイドミルに通す。
- (4) 残りのワセリンを提拌下で添加し、半固体状 になるまで混合物を冷却する。この段階で生 成物を適当な容器に入れる。

他の本発明化合物の軟膏も、上配の例における 5 - エピゲンタマイシン Cia に代えて当量のそれ ら化合物、例えば 5 - エピーアジド- 5 - デォキ ンゲンタマイシン Cia を用い、実質的に例中の方 法に従うことにより製造される。

#### 処 方 3

在射可能器被	2.0元アンプル当り	50と当り
5-エピゲンタマイシン硫酸塩	84 ***	2100 %
メチルパラペン、U.S.P.	3.6 ₩	90.09
ブロビルパラベン、U.S.P.	0.4=	10.0%
重亜硫酸ナトリウム。U.S.P.	6.4 🕶	160.0 <i>9</i>
エチレンジアミン四酢酸・ジナトリウム二水和物。 R.G.	0.2 🤫	5.0 ₽
水, U.S.P., 充分量	2.0 = €	50 L

※ 5%の製造過剰仕入量を含む。

#### 方法 ( 500 レバッチ用 )

約35㎡の注射用水を適当なステンレス製ジャ ケツド付容器に仕込み、約70℃に加熱する。メ

同様にして、他の本発明化合物及び特にそれら 化合物の酸付加塩の注射可能熔液は、5-エピゲ ンタマイシン Cia 硫酸塩の代りに当量のそれら化 合物、例えば5-エピーアミノー5-デオキンゲ ンタマイシン Cia 硫酸塩を用いて、上配の方法に 従うことにより製造できる。

以上、本発明の内容を詳細に説明してきたが、 本発明はまた、下記の好ましい実施感機をも包含 する。

- (1) 式【で褒わされるしる-ジアミノシクリトール部分中のXがアジドまたはアミノであり、R が特許精束範囲第1項におけると同一の意義を 有する特許請求の範囲第1項の方法。
- (2) 出発化合物が不飽和結合を有さず、5位におけるアジト基の登元が触媒の存在下水業により

特別 昭52-244 (72) チルバラベン及びブロビルバラベンを、加熱した 注射用水に仕込み、攪拌下で溶解する。パラベン 類が完全に溶解したらタンクジャケット中に冷水 を循環させることによりタンク内容物を 25~30 でまで冷却する。 溶液に 窒素 ガスを少なくとも 10 分間吹込み、 後続の 工程中 翌素雰囲気 下に 保つ。 エチレンジアミン四酢酸・ジナトリウム及 び 重亜硫酸ナトリウムを仕込み溶解する。 5~エビゲンタマイシン Cla 硫酸塩を仕込み溶解する。 パッチ容積が 50.0 とになるまで注射用水を添加し、 均一になるまで撹拌する。

無菌条件下で溶液を適当な細菌戸過器で戸過し、 戸液を充壌タンクに捕集する。

戸液を、放関し、発熱物質を含有しない複数投 楽アンプルに無菌状態で充填し、栓をして封じる。

行なわれる。特許請求の範囲第1項または上記(i) 記載の方法。

- (3) 出発化合物中に二重結合が存在し5位における アジド基の還元が液体アンモニア中アルカリ金属 によつて行なわれる。特許請求の範囲第1項また は上配(1)に記載の方法。
- (4) 保護基の除去が塩基水溶液により、または、アセタールもしくはケタールが存在する場合には弱酸水溶液により行なわれる上記(1)~(3)のいずれかに配載の方法。
- (5) ジメチルホルムアシドとの反応がテトラアルキ ルアンモニウムアルカノエートの存在下で行なわれる特許請求の範囲第2項記載の方法。
- (6) テトラアルキルアンモニウムアルカノエートは テトラール-プチルアンモニウムアセテートであ

る上配(5)記載の方法。

- (7) X' が炭素原子8 値までの炭化水素 スルホニルオキシまたはそのハロゲン誘導体またはニトロペンゼンスルホニルオキシである特許請求の範囲第2項または上配(5)~(6)のいずれかに配載の方法。
- (8) X<sub>1</sub> がメタンスルホニルオキシである特許額求 の範囲第2項または上配(5)~(7)のいずれかに配数 の方法。
- - (14) アルカリ金属ホウ水業化物がリチウム・トリス sec プチルボロハイドライドである特許請求の範囲第3項または上記(3) に記載の方法。
  - (3. 保機基の除去が塩基水器液により行なわれるか、または還元的分解を受けやすい保護基が存在するときは、脱媒の存在下で水業と、または液体アンモニア中アルカリ金属と反応させ、次いで、塩基水器液で処理し、保殻基のいずれかがアセタールまたはケタールであるときは、次いで酸水器液で処理することにより行なわれる。上配場~(17のいて)から、上配場~(17のいて)から、
  - (6) シソマイシン誘導体が用いられ、式 N で表わされる13-シアミノシクリトール部分におけるR が水業である特許請求の範囲第2項または上配(3) ~(3)のいずれかに記載の方法。

のいずれかに記載の方法。

- QQ シソマイシンの誘導体が用いられ、かつ式里で 表わされる1.3 - ジアミノンクリトール部分にお けるRが水素である特許請求の範囲第2項または 上記(5)~(9)のいずれかに配載の方法。
- (II) シソマイシンの誘導体が用いられ、かつ式量で表わされる 1.3 シアミノシクリトール部分における Rが CH<sub>2</sub>Y(式中、Yは上記と同一の意義を分析なる。)である特許網求の範囲第2項または上記(5)~(9)のいずれかに記載の方法。
- (12 -CH2Y基がエチルである上記(I)記載の方法。
- 63 酸化剤は四酸化ルチニウム。アセトン中のクロム酸及びジクロルメダン中の三酸化クロムービリジン錯体からなる群より選ばれる特許請求の範囲 第3項に配載の方法。
  - 17 シソマイシン誘導体が用いられ、式 N で表わされる 1.3 シアミノシクリトール部分における R が CH<sub>2</sub>Y基(式中、Y は上記におけると同一の意(特別対象が記事が)を表) 経を有する。)である、特許請求の範囲第3項または上記(3~45のいずれかに記載の方法。

12847

- US -CH2Y基がエチルである上配の記載の方法。
- (19) Rが水素である。得られた化合物のアルキル化 は、1位以外の任意の位置にアミノ保護基を有していてもよい敗化合物を、式

Y' - CHO

(式中、Y/は特許請求の範囲1,2および3のいずれかにおけるYについてと同一の意義を有する。)で表わされ、存在する任意のアミノまたはヒドロキン基が保護されていてもよいアルデヒドで水素化物供与体産元剤の存在下で処理し、必要ならば

特朗 昭52-244 (74)

次いで分子中に存在する全ての保護基を除去する、 特許請求の範囲1,2 および3 のいずれかに記載 の方法。

- CM アミノ基が遊離形態にある化合物を、全てのアミノ基が保護されており全てのヒドロキシ基が遊離形態にあるアルデヒドで処理する上記(9)記載の方法。
- ② 反応がpH 1~110範囲で行なわれる上記(9またはの記載の方法。
- ② 反応が pH 2.5~3.5 の範囲で行なわれる上配(t) ~40のいずれかに記載の方法。
- 公 水素化物供与体量元剤がジアルギルアミノボラン、テトラアルギルアンモニウムシアノホウ水素化物。アルカリ金属シアノホウ水素化物またはアルカリ金属ホウ水素化物である上配(9~2)のいず

れかに記載の方法。

- 24 化合物を1当量の水梁化物供与体理元剤の存在 下少なくとも1当量のアルデヒドで処理する。上 配吗~20のいずれかに配載の方法。
- 田が水業である。得られた化合物をアルキル化してRが炭素原子5個までの直額状アルキル基である化合物を得ることは、1位以外の任意の位置にアミノ保護基が導入され、かつ1位のアミノ基が活性化状態にあつてもよい化合物を炭素原子5個までの直額状アルキル基及び離脱基を有するアルキル化剤で処理し、保護基を除去し、必要ならば次いで分子中に存在する活性化基を除去することにより行なわれる特許請求の範囲1、2 および3のいずれかに配載の方法。
- Ø 遊離の1-アミノ基がアルキル化される上記Ø

記載の方法。

- の 1-アミノ基はトリフルオロメチルスルホニル 誘導体の形でアルキル化される上記の記載の方法。
- 公 アルキル化剤はアルキルフルオルスルホネート、 硫酸ジアルキルまたはヨウ化アルキルである上記 公〜20のいずれかに記載の方法。
- 60 Rが水業である得られた化合物をアルキル化してRが-CH2Y基(式中、Yは特許請求の範囲第1,2かよび3のいずれかにかけると同一の意義を有する。)であり、かつ特許請求の範囲第1項の式「にかけるXがヒドロキシまたはアミノである化合物を得ることは、1位以外の任意の位置にアミノ保護基を有していてもよい化合物を、式

HO - C - Y'

(式中、Y'は特許請求の範囲第1,2または3のいずれかにおけるYについてと同一の意義を有する。)で表わされ、かつ存在する任意のアミノまたはヒドロキシ基が保護されていてもよい酸(カルボジイミドの存在下)及び該酸の反応性誘導体から選ばれたアシル化剤で処理し分子中に存在す全ての保護基を除去し、得られた1-N-アシル誘導体をアミド登元水素化物試業で処理することから成る特許請求の範囲1,2および3いずれかに記載の方法。

- (31) 酸の反応性誘導体がアシル化剤として用いられる上記(31)記載の方法。
- 50 酸の反応性誘導体はエステル。アジド、イミタ

特朗 四52-244 (75)

ゾール誘導体または無水物である上配**30**または30 記載の方法。

- (3) アシル化剤で処理される化合物は酸付加塩の形成により一部中和される上記(30)~(32)のいずれかに記載の方法。
- (34) アシル化剤で処理される化合物は(n-1)当量の酸(但し、nは分子中のアミノ基の数を示す。) により中和される上記(0)~(3)のいずれかに記載の方法。
- (5) アミノ環元水素化物試薬は水素化アルミニウム またはホウ水素化アルミニウムである上配(0)~(34) のいずれかに記載の方法。
- SM 酸 HO-C-Y, の反応性誘導体はエステル。ア

ジド、イミダゾール誘導体または無水物である。 特許請求の範囲第4項または上配級配載の方法。

- (30) アミル化剤で処理される4.6 ジェ0 (アミ ノグリコシル) - 2 - デオキンストレブタミン誘 導体は酸付加塩の形成により一部中和される。特 許請求の範囲第4項または上配350~357のいずれか に記載の方法。
  - (3) アシル化剤で処理される4.6 ジー〇 (アミノグリコシル) 2 デオキシストレブタミン誘導体は(n-1)等量の酸(但し、nは分子中のアミノ基の数を示す。)で中和される。特許請求の範囲第4項または上配例~綴のいずれかに記載の方法。
  - 知 実質的に本明細書中に記載された」上記(1)~(3)の 特別対応の発用者1、2、3、4項 kは15 いずれかに記載の方法。

等許確なの範囲を1、2、1、分項からい

- (4) 実質的に本実施例中のいずれかに配載される上 記(1)~G3のいずれかに記載の方法。
- 4.6 ジーO (アミノクリコシル) 2 デ
  オキンストレブタミン類であるゲンタマイシンA,
  ゲンタマイシンB, ゲンタマインンB1, ゲンタマ
  イシンC1. ゲンタマインンC1a, ゲンタマインン
  C2, ゲンタマインンC2a, ゲンタマインンC2b, ゲ
  ンタマインンX2, トプラマイン、ペルダマイン
  ン, カナマイシンA, カナマイシンB, 3',4'-ジ
  デオキシカナマイシンB, 抗生物質G-52, 抗生物質66-40B, 抗生物質66-40D, 抗生物質G418, 抗生物質JI-20A, 抗生物質JI-20B及び
  シソマイシンの誘導体で、その2-デオキシスト
  レブタミン部分が、式、

【式中、Rは水素または-CH₂Y基(式中、Yは水 素、アルキル、アルケニル、シクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、ヒドロキシアルキル、ア ミノアルキル、N-アルキルアミノアルキル、ア ミノヒドロキシアルキル、N-アルキルアミノヒ ドロキシアルキル、フエニル、ペンジルまたはト リルであり、該脂肪族残基は7個以下の炭素原子 を有し、かつアミノ及びヒドロキシで置換されている。) であり、そしてXはヒドロキシ、アジドまたはア ミノであり、かつシソマイシン誘導体の場合は置

特別 昭52-244 (78)

換基×はアジドまたはアミノ差である。〕で奏わ される1、3 - ジアミノシクリトールで置換された 前記誘導体及びその楽学的に適当な酸付加塩。

(43) 4.6 - ジー〇・(アミノクリコシル)- 2 - デオキンストレブタミン類である。ゲンタマイシン A、ゲンタマイシンB、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマイシンC2b、ゲンタマイシンX2、トプラマイシン、ベルダマイシン・カナマイシンA、カナマイシンB、3、4 - ジデオキシカナマイシンB。抗生物質G-52、抗生物質66-40B、抗生物質G-52、抗生物質66-40B、抗生物質G-41B、抗生物質JI-20B及びシンマイシンの誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

生物質66-40D. 抗生物質G-418, 抗生物質JI-20A 及び抗生物質JI-20Bの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、X はヒトロキシである。)で表わされる 13-ジアミノシクリトールによつて置きかえら れた前配誘導体及びその薬学的に適当な酸付加塩。

4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコンル) - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンA, ゲンタマイシンB<sub>1</sub>, ゲンタマイシンC<sub>1a</sub>, ゲンタマイシンC<sub>2</sub>, ゲンタマイシンC<sub>2</sub>, ゲンタマイシンC<sub>2</sub>, ゲンタマイシンC<sub>2</sub>, ゲ

(式中、Xはアジドまたはアミノである。)で表わされる13-ジアミノンクリトールによつて置きかえられた前配誘導体及びその薬学的に適当な酸付加塩。

649 4.6 - ジー〇 - (アミノクリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンA. ゲンタマイシンB. ゲンタマイシンB1. ゲンタマイシンC1. ゲンタマイシンC2. ゲンタマイシンC2. ゲンタマイシンC2. ゲンタマイシンC2b. ゲンタマイシンX2. 3', 4' - ジデオキシカナマインンB, 抗生物質G-52. 抗生物質66-40B, 抗

ンタマイシン X2. トプラマイシン、ベルダマイシン、カナマイシンA. カナマイシンB. 3',4'- ジデオキシカナマイシンB, 抗生物質G-52. 抗生物質 66-40B, 抗生物質 66-40D, 抗生物質 G-418. 抗生物質 JI-20B 及びシソマイシンの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、Rは-GH<sub>2</sub>Y 基(式中、Y は水素、アルキル、アルケニル、シクロアルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、アミノアルキル、アミノアルキル、N-アルキル、アミノヒドロ

特別 昭52-244 (77)

キシアルキル、N-アルキルアミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、
該舶助族残基は7個までの炭素原子を有し、かつ
アミノ及びヒドロキシで置換されている場合は異なる炭素原子上で産機されている。)であり、そしてXはアジドまたはアミノである。〕で表わされる13-ジアミノシクリトールによつて置きかえられた前配誘導体及びその楽学的に適当な酸付加塩。

(4) 4.6-9-0-(Tミノグリコシル)-2-デ オキシストレブタミン類であるゲンタマイシン A , ゲンタマイシン B , ゲンタマイシン  $B_1$  , ゲンタマイシン  $C_{10}$  , ゲンタマイシ  $C_{20}$  , ゲンタマイシン  $C_{20}$  , ベルダマイ

シン、カナマイシンA、カナマイシンB、344-ジデオキシカナマイシンB、抗生物質G-52、抗生物質66-40B、抗生物質66-40D、抗生物質G-418、抗生物質JI-20Bの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

【式中、R $\,$ は $\,$ -GH $_2$ Y  $\,$ 基(式中、Y  $\,$  は水葉、アルキル、アルケニル、シクロアルキル、シクロアルキル、アミノアルキル、トーアルキル、アミノアルキル、N $\,$ -アルキルアミノアルキル、アミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジル、またはトリルであ

り、該脂肪族残基は7個までの炭素原子を有し、 かつアミノ及びヒドロキンで置換されている場合 は異なる炭素原子上で置換されている。)であり、 そしてXはヒドロキシである。〕で表わされる 13-シアミノシクリトールによつて置きかえら れた前配誘導体及びその楽学的に適当な限付加塩。

- の R は水索または炭素原子4個までのアルキルで ある上配の記載の化合物及びその架学的に適当な 酸付加塩。
- 図 Rは水素またはエチルである上配の配収の化合物及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- (S) 4.6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2-デ オキンストレブタミン類の誘導体は4-0-アミ ノグリコシル-6-0-ガロヤミニル-2-デオ キシストレブタミン類であるゲンタマイシンB,

ゲンタマイシンB1、ゲンタマイシンC1、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマイシンC2a、ゲンタマイシンC2b、ゲンタマイシンX2、ベルダマイシン、抗生物質G-52、抗生物質G-418、抗生物質JI-20B及びシソマイシンの誘導体で、式I中Rが上配値、切かよび傾のいずれかにかけると同一の意義を有し、Xが上配値にかけると同一の意義を有する、上配値、切かよび傾のいずれかに配載の化合物及びその薬学的に適当な酸付加塩。

50 4.6-ジー0-(アミノグリコシル)-2-デ オキシストレブタミン類の誘導体は4-0-アミ ノグリコシル-6-0-ガロサミニル-2-デオ キシストレブタミン類であるゲンタマイシンC1。 ゲンタマイシンC1a。ペルダマイシン及びシソマイ

特朗 昭52-244 (78)

シンの誘導体で、式【中Rが水楽であり、Xがアー ジドまたはアミノである、上配仏記載の化合物及 びその薬学的に適当な酸付加塩。

- オキシストレブタミン類の誘導体は4-0-丁ミ ノグリコシルー6-0-ガロサミニル-2-デオ キシストレプタミン頻であるゲンタマイシンCi, ゲンタマイシン Cia、ゲンタマイシン C2、ベルダ マイシン及び抗生物質G~418 の誘導体で、式「 中Rが水素またはエチルであり、Xがヒドロキシ である上記の記載の化合物及びその薬学的に適当 な酸付加塩。
- 52 Rが水素である上記511記載の化合物及びその楽 学的に適当な酸付加塩。
  - 53) 5-エピゲンタマイシンB及びその薬学的に適
  - 61) 5-エピペルダマイシン及びその薬学的に適当 な酸付加塩。
- 62 5 エピ 抗生物質G 52及びその薬学的に 適当な酸付加塩。
- 「69 5 − ェピー抗生物質G-418及びその薬学的に 適当な敦付加塩。
- (bl) 5-エピー抗生物質 JI-20 A 及びその楽学的 に適当な酸付加塩。
- 日 5-エピー抗生物質 JI-20B及びその薬学的 に適当な酸付加塩。 .
- 66) 5-エピー抗生物質 66-40 D 及びその実学的 に適当な酸付加塩。
- の 5-エビーアミノ・5-デオキシゲンタマイシ ンC1 及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- 68 5 エピ・アミノ・5 デオキシゲンタマイシ

当な酸付加塩。

- 64) 5-エピゲンタマイシンB<sub>1</sub> 及びその楽学的に 適当な酸付加塩。
- 適当な酸付加塩。
- 66) 5-エピゲンタマイシン Cia 及びその薬学的に 適当な酸付加塩。
- 57) 5 エピゲンタマイシンC₂ 及びその楽学的に 適当な酸付加塩。
- 58 5 エピゲンタマイシン Cza 及びその薬学的に 適当な酸付加塩。
- 69 5-エピゲンタマイシン C2b 及びその薬学的に 適当な酸付加塩。
- 60°5-エピゲンタマイシンX2 及びその薬学的に 適当な酸付加塩。

ン C<sub>10</sub> 及びその楽学的に適当な酸付加塩。

- (4) 5-エピーアミノー5ーデオキシゲンタマイシ ンC2 及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- (ル 5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイシ ンCza及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- のり 5-エピーアミノー5-デオキンゲンタマイン ン C2b 及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- (7) 5-エピーアミノー5ーデオキシシソマイシン 及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- (な) 5-エピーアミノー5ーデオキシベルダマイシ ン及びその楽学的に適当な酸付加塩。
- 94 5-エピーアミノー5-デオキシー抗生物質G -52及びその楽学的に適当な酸付加塩。
- (5) 5-エピーアミノー5-デオキシー抗生物質 66-40D 及びその薬学的に適当な限付加塩。

760 5-エピ-アジド-5-デオキシグンタマイシ ンC1 及びその薬学的に適当な酸付加塩。

- (77) 5-エピーアジドー5-デオキシグンタマイシンC1a 及びその楽学的に適当な酸付加塩。
- (18) 5-エピーアジドー5-デオキンゲンタマイシンC2 及びその楽学的に適当な酸付加塩。
- (79) 5-エピーアンドー5ーデオキングンタマイシンC20 及びその案学的に適当な酸付加塩。
- (QI) 5-エピーアジドー5-デオキシゲンタマイシン C2b 及びその薬学的に適当な酸付加塩。
- 81) 5-エピーアジド-5-デオキシシソマイシン 及びその案学的に適当な酸付加塩。
- 83) .5-エピーアジド-5-デオキシベルダマイン ン及びその楽学的に適当な酸付加塩。
- 83 .5-エピーアジドー5-デオキシ-抗生物質G

(式中、Yは特許請求の範囲第2項におけると同一の意義を有する。)であり、X1 は特許請求の範囲第2項におけると同一の意義を有し、特許請求の範囲第2項および上記(5)~01)、特許請求の範囲第3項および上記(3)~07、09~69、40及び40のいずれかに記載された方法により製造されたシソマイシン誘導体。

- 83 特許請求の範囲第2項および上記(5)~39, (4)及び(4)のいずれかに記載された方法により製造された1-N-エチル-5-エピシソマイシン。
- 60 4,6-0-(Tミノグリコシル)-2-デオキ シストレブタミン類であるゲンタマイシンA、ゲ ンタマイシンB、ゲンタマイシンB1、ゲンタマイ シンC1、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマインンC2、 ゲンタマイシンC2a、ゲンタマイシンC2b、ゲンタ

特別 昭52--24--52 及びその集学的に適当な酸付加塩。

- (B) 5-エピーアジド-5-デオキシ-抗生物質 66-40D 及びその案学的に適当な酸付加塩。



- 86) 特許請求の範囲第1項および上記(40),(41)のいずれかに記載の方法により製造された5-エピシソ
- (57) 特許請求の範囲第2項または上記(5)~(10)、特許 請求の範囲第3項または上記(3)~(10)、(40)及び(41)の いずれかに記載の方法により製造された5-エピ
- 一般 特許請求の範囲第2項中の式 I a の 1.3 ジアミノシクリトール部分において、Rは−CH<sub>2</sub>Y 基

マイシン X2. トプラマイシン、ベルダマイシン。カナマイシンA. カナマイシンB. 3'.4'- ジデオキシカナマイシンB, 抗生物質G-52。抗生物質66-40B. 抗生物質G-418, 抗生物質JI-20B及びシソマイシンの誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

C (式中、 $R_1$  は -C-Y (式中、Y は水素、T ルキル、T ルケニル、シクロアルキル、シクロアルキル、T ミノアルキル、T ミノアルキル、N-T ルキルアミノアルキル、T ミノヒドロ

特明 昭52-244 (80)

キシアルキル、N-アルキルアミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、該脂肪族残差は7個までの炭素原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで置換されている場合は異なる炭素上で置換されている。)であり、そしてXはヒドロキシ、アジドまたはアミノであり、かつシソマイシン誘導体の場合は置換差Xはアジドまたはアミノである。〕で表わされる1.3-ジアミノシクリトールによつて置換された前記誘導体及びその薬学的に適当な酸付加塩。

- (21) Xは上記がにおけると同一の意発を有し、R<sub>1</sub> はアセチルである上記が記載の化合物及びその薬 学的に適当な酸付加塩。
- 60 X は上記的におけると同一の意義を有し、R<sub>1</sub> はS-4-アミノ-2-ヒドロキシブチリルであ
- 図 本明細書、特にその実施例に関連して実質的に 記載された上記図記載の組成物。
- 四 活性成分が治療投与目的に適した形態にされている上記的〜四のいずれかに記載の楽学的組成物を製造する方法。
- (100) 活性成分が薬学的担体または賦形剤と混合される、上記69記載の方法。
- (mm) 上配のまたはmmに配載された方法により製造された薬学的組成物。
- (MZ) 感染しやすい細菌感染にかかつた温血動物に無 毒で抗菌活性のある量の上配約~(M)のいずれかに 配設された化合物を投与することからなる、この ような動物における抗菌反応を誘発する方法。

る上記例配製の化合物及びその薬学的に適当な酸付加塩。

- (53) Xは上記(50)におけると同一の意義を有し、R<sub>1</sub> はS-5-アミノ-2-ヒドロキシブロピオニル である上記(50)記載の化合物及びその案学的に適当 な酸付加塩。
- 64 特許請求の範囲第4項および上記60~40のいずれかに記載された方法により製造された上記60~ 03のいずれかに記載の化合物。
- 四 活性成分として上記(4)記載の少なくとも1種の 化合物及び薬学的担体または賦形剤を含有してい る薬学的組成物。
- 66 単位投棄形態をしている上記師記載の組成物。
- 657 活性成分は上記53~(84)のいずれかに記載された 化合物である上記553または543に記載の組成物。

#### 6. 添付書類の日録

(1) 優先権主張宣官書 一通

(2) 委任状及訳文 一各一通

(3) 優先権証明書及訳文 各四通(追つて補充)

(4) 明細御

一通

#### 7. 前記以外の代理人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206号室

氏名 (6355) 弁理士 池 永 光 弥

住所 饲 所

氏名 (7750) 弁理士 戸 水 辰 !



手続帽正身 "44和50年12月,9日

拆杵庁長百 新 燕 英 雕 嫂

1. 8井の表示 くつし インノクー()

詳細50年11月25日晚出の存年選 2.希州の名称

ブソイドトリサッカロイド 頃の 製造法 る領圧をする者

香味との選派 出頭人

生 所

名 体 シエリコ・サミテッド

4.代 埋 人

住所 東京都千代B. 送大手町二丁月2 宿1 ラ 新大手町ビル 2 0 6 号電

氏 名 (2770) 弁選士 渦 覧 後 5.領圧の付収

明姻等の「持汗博求の範囲」の場

6. 扇匠により増加する名羽の数十月2

mycin), ベルダマイシン(verdamicin), カナマイシン(kanamycin)A, カナマイシン(kanamycin)B, カ: 4' - ジデオキシカナマイシン(3'.4' - di-deoxykanamycin)B, 抗生物以(Antibiotic)G-52, 抗生物設(Antibiotic)66-40B, 抗生物設(Antibiotic)66-40D, 抗生物設(Antibiotic)G-41B, 抗生物設(Antibiotic)G-41B, 抗生物設(Antibiotic)JI-20A, 抗生物設(Antibiotic)JI-20B 及びシソマイシン(sisomicin)の誘導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が式

7. 補王の内容

(1) 梅井海東の前州を下記の機に補正する。ただし、福正前の梅午海東の前州男2項は補正後の 株井海東の徳州男6項に対応し、まで補正前の男 3項は補正後の梅午海東の・6湖第15頃に対応し、 調線に、棟正前の第4項は補正後の梅午海東の・6 は第39頃に対応する。

「三」 4,6-ジ-0-(Tミノグリコシル)-2
-デオキシストレブタミン類であるゲンタマイン
ン(gentamicin)A, ゲンタマインン(gentamicin) B, ゲンタマイシン(gentamicin) B<sub>1</sub>,
ゲンタマインン(gentamicin) C<sub>1</sub>, ゲンタマイ
ンン(gentamicin) C<sub>1a</sub>, ゲンタマインン(gentamicin) C<sub>2</sub>, ゲンタマインン(gentamicin) G<sub>2a</sub>,
ゲンダマインン(gentamicin) G<sub>2b</sub>, ゲンタマイ
ンン(gentamicin) X<sub>2</sub>, トプラマインン(tobra-

【式中、Rは水煮または-CH2Y 店(式中、Yは水深、アルキル、アルケニル。シクロアルキル、アルキルンクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノアルキル、N-アルキル、N-アルキル、N-アルキル、フェール、スンジルまたはトリルであり、核脳防候後生は7個以下の炭素原子につる場合は異なる炭素原子上で登喚されている。)であり、そしてXはヒドロキシ、アジドまたはアミノであり、かつシソマイシン誘導体の場合は没な甚又はRが-CH2Y 無であると良にはアジドまたはアミノである。〕で扱わされる1.3 -ジーアミノシクリトールによつて資鉄された卵液等体、及びその漢字的に適当な契付加塩の契潤方

特别 昭52-244(82)

生において、上記の4.6 - ジ-0 - ( Tミノ II リコシル ) - 2 - デオキシストレブタミン領中の 1 胸の誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

(式中、Rは上配と同一の意識を有し、そしてX, はヒドロキシまたはアジドである。)でせわされ る1.5 - ジーアミノシクリトールによつて量域され、かつ5位を除き全ての位置でN落及び O 基が 環境されている化合物から保事基を除去し、 戦壊 格Xがアミノである4.6 - ジー〇 - (アミノング リコシル) - 2 - デオキシストレブタミンの誘導 体を所負する場合には、保護等の除去の前接いず れかで 5 位のアンド港の登元を行ない、かつ、 類の勘合には、Rが水梁である化合物をアルキル 化することにより Rが -CH<sub>2</sub>Y基(式中、Yは上記 と同一の意義を有する。)である化合物を得、次 いでその誘導体化合物をそのまままたは変字的に 適当な銀付加増として単雄することを严致とする 前記製造方法。

(2) 式 I で表わされる 1,5 - ジアミノシクリトール 紹分中の X がアジドまたはアミノであり、 R が 前記第 1 頃におけると同一の 衰緩を有する前記第 1 項の方法。

3) 出発化合物が不飽和結合を有さず、5位におけるアジド語の還元が独破の存在下水器により行なわれる。前記第1項または第2項に記録の方法。 (4) 出発化合物中に二種語合が存在し5位におけ

るアジドキの漫元が変体アンモニア中アルカリ金 城によつて行なわれる。前記得1項または32項 に記載の方法。

(3) 環境等の除去が塩塩水母板により、または、 アセタールもしくはケタールが存在する場合には 労の水容後により行なわれる前記2頃~4項のい ずれかに記載の方法。

iii) 4,6-ジ-〇-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン国であるゲンタマイシン (gentamicin)A, ゲンタマインン(gentamicin) 8, ゲンタマイシン(gentamicin) B1, ゲンタ マインン(gentamicin)C1, ゲンタマイシン (gentamicin)C1v, ゲンタマインン(gentamicin) C2, ゲンタマイシン(gentamicin)C2a, ゲンタ (qentamicin) X2, トプラマイシン(tobramycin), ベルダマイシン(verdamicin), カナマイシン(kanamycin) B, 3:4'-ジデオキンカナマイシン(3', 4'-dideocy-kanamycin) B, 抗生物資(Antibiotic) G-52, 抗生物資(Antibiotic) 66-40 B, 抗生物資(Antibiotic) 3-4 1 B, 抗生物資(Antibiotic) 3I-20 B 及びシソマイシン(visomicin) の資準体で、その2ーデオキシストレブタミン紹介が、式、

特朗 昭52-244 (83)

アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アルキ ルシクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノ アルキル。N-アルキルアミノアルキル,アミノ ヒドロキシアルキル,N-アルキルアミノヒドロ キシアルキル,フエニル,ペンジルまたはトリル であり、波脂肪疾災患は7個以下の炭炎原子を有 し、かつアミノ及びヒドロキシで健康されている **協合は異なる炭素原子上で健康されている。)で** あり、そしてХ1 はヒドロキシである。〕 で殺わ される1,3 -・ジーアミノシクリトマルによつて資 淡された前記榜準体、及びその後学的に適当な液 付加度の製造方法において上記の4.6 - ジェ〇 -( アミノグリコ ジル ) ‐2 ‐デオキシストレプタ ミン湖中の1個の誘導体で、その2-デオキシス トレプタミン部分がい式、

(式中、Rは上配と同一の意味を有し、そしてX1 は非確認または追殺の災化水器・スルホニルオキ シである。)で現わされる 1. 3 - ジーアミノシク リトールによつて唯晦され、かつ 4,6 -ジ-0-(アミノクリコシル)-2-デオキシストレブタ ミン誘導体のヒドロキシ及びアミノ茶が違元的分 解または塩基性もしくは弱波性加水分解を受けや すい共により保護されている化合物を約80~ 155℃の温度でシメチルホルムアミドで処理し、 **再られた化合物中の保護を除去し、次いで所設** ならば、日が大常である化合物をアルキル化する

ことにより、Rが-CH<sub>2</sub>Y 徳(式中、Yは上紀と 同一の環境を有する。)である化合物を得、との 誘導体化合物をそのままもたは佟学的に適当な殺 付加塩として単雑することを特徴とする前記製造 方法。

- (7) ジメチルホルムアミドとの反応がテトラアル キルアンモニウムアルカノエートの存在下で行な われる前記事る項記戒の方法。
- (8) テトラアルキルアンモニウムアルカノエート はテトラ・ユーブチルアンモニウムアセテートで ある前記第7項に記載の方法。
- 19) X1 が炭 4原子.8 個までの炭化水象 スルホ ニルオキシまたはそのハロゲン誘導体またはニト ロペンゼンスルホニルオキシである前記年6項な いし非8項のいずれかに紀成の方法。

- 10 X1 がメタンスルホニルオキシである前記名 6項ないし痒9項のいずれかに記載の方法。
- 保護店の除去は、塩基水溶液により、または 環元剂分解を受けやすい保護店が存在するときは、 **強媒の存在下水袋によりあるいは歿体アンモニア** 中アルカリ金属により、久いで堪結水容液による 処理により行なわれ、更に保護基がアセタールも しくはケタールである場合には般水将液により行 なわれる前紀第6項なしい第10項のいずれかに 紀役の方法。
  - ga シソマイシンの誘導体が用いられ、かつ式 □ で褒わされる13-ジアミノシクリトール部分に おけるRが水器である前配第6項ない しぼ11項 のいずれかに記載の方法。
- (13) シソマイシンの傍場体が用いられ、かつ式 🛚

特别 昭52-244 (84)

で扱わされる1.3 - ジアミノシクリトール部分に かけるRが-CH2Y(式中、Yは前記部6項における定義と同一の意義を有する。)である前記部 6項ないし第11項のいずれかに記載の方法。 14 - CH2Y 萎がエチルをであることから成る句記部13頃の方法。

15 4,6-ジ-O-(Tミノクリコシル)-2-デオキシストレブタミン頃であるゲンタマイシン (gentamicin)A, ゲンタマイシン(gentamicin) B, ゲンタマイシン(gentamicin)B1, ゲンタマ イシン(gentamicin)C1, ゲンタマイシン(gentamicin)C1a, ゲンタマイシン(gentamicin)C2, ゲンタマイシン(gentamicin)C2a, ゲンタマイシン (gentamicin)C2b, ゲンタマインン(gentamicin) X2, トプラマイシン(tobranycin), ベルダマ

アルキルシクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノアルキル、N-アルキルでミノアルキル、ア・ノヒドロキシアルキル、N-アルキルでミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、該脂肪族後巷は7個以下の炭袋原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで破壊されている。)であり、そしてX1はヒドロキジである。〕で援わされる1、3-ジーアミノシクリトールによつて没された前記酵弾体、及びその薬学的に前当な役付加塩の製造方法において、上記の4.6-ジー〇-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン類中の1額の誘導体で、その2-デオキ

シストレプタミン部分が、式、

インン(verdanicin),カナマイシン(kanamycin)
A,カナマイシン(kanamycin)B, 3,4'-ジーデオギシカナマイシン(3,46 di-deoxykanamycin)
B, 杭生物質(Antibiotic)G-52, 坑生物質
(Antibiotic)66-40B, 杭生物質(Antibiotic)Gtic)66-40D, 杭生物質(Antibiotic)G418, 杭生物質(Antibiotic)JI-20A, 杭
生物質(Antibiotic)JI-20B及びシソマイシン
(sisomicin)の誘導体で、その2-デオキシスト
レブタミン部分が、式、

〔式中、月は水気または -CH<sub>2</sub>Y悪(式中、Yは 水気,アルキル,アルケニル,シクロアルキル。

(式中、R及びX1 は上記と同一の意義を有する。)で表される1.5 - ジーアミノシクリトールによつて避壊され、かつ4.6 - ジー〇 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン誘導体の5 - ヒドロキシ雅以外のアミノ及びヒドロキン権が電元内分解または塩基性もしくは弱酸性加水分解を受けやすい基により保持されている化合物を鍛化割と反応させ、将られたN - 保護 - フェンクリコシル) - 2 - デオキシストレブタミンをアルカリ金箔ホウ水器化物と支応させ、得られた生成物中の保護

特朗 昭52-244 (85)

店を殺き、次いで所認ならば、Rが水梁である化合物をアルキル化することによりRが -CH2Y 活(式中、Yは上配と同一の容蔑を有する。)である化合物を得、この誘導体化合物をそのまままたは減学的に適当な敷付加塩として単離することを特徴とする前記複遊方法。

- び アルカリ金属ホウ水溶化物がリチウム・トリス \*\*\* ブチルポロハイドライドである前記第
   15頃または涼 + 6頃に記域の方法。
- 18 保護者の徐去が塩素水溶液により行なわれるか、または電元的分解を受けやすい保護者が存在
- 20 OH<sub>2</sub>Y 基がエチルである前配第20項に記 **辺の方法。**
- Rが水窓である。得られた化合物のアルギル化は、1 应以外の任意の位置にアミノ保護権を有していてもよい液化合物を、式

Y ' - CHO

(式中、Y'は前記第1項、6項および15項のいずれかにおけるYについての定義と同一の溶験を有する。)で表わされ、存在する任意のアミノまたはヒドロキシ基が保護されていてもよいアルデヒドで水器化物供与体理元剤の存在下で処理し、必要ならば次いで分子中に存在する全ての保護者を除去する、前配率1項、6項および15項のいずれかに記載の方法。

凶 アミノ芸が遊離形態にある化合物を、全ての

するときは、触媒の存在下で水楽と、または液体 アンモニア中アルカリ金属と反応させ、次いで、 塩酸水容板で処理し、保護塔のいずれかがアセタ ールまたはケタールであるときは、次いで酸水溶 液で処理することにより行なわれる前配第15項 ないし第17項のいずれかに配減の方法。

- (19 シソマイシン誘導体が用いられ、式 N で表わされる 1,3 ジアミノシクリトール部分における 日が水器である前記第 1 5 頃ないし第 1 8 頃のい ずれかに記載の方法。
- 20 シソマイシン誘導体が用いられ、式 N で表わ される 1,3 - ジアミノシクリトール部分における Rが - CH<sub>2</sub>Y 整(式中、Y は前記第15項におけ る定義と同一の意義を有する。)である前記第15 項ないし第18項のいずれかに記載の方法。

アミノ塔が保護されており全てのヒドロキン基が 遊離形温にあるアルデヒドで処理する頭配省22 頃に記載の方法。

- 30 反応がpH 1~11の範囲で行なわれる前記 第22項または23項に記載の方法。
- 図 反応がpH 2.5~3.5の範囲で行なわれる前 配寫22項ないし第24項のいずれかに記載の方 法。
- の 水泥化物供与体質元剤がジアルキルアミノボラン、テトラアルキルアンモニウムシアノホウ水塩化物、アルカリ金属シアノホウ水塩化物またはアルカリ金属ホウ水塩化物である前泥溶22項ないし海25項のいずれかに記載の方法。
- 20 化合物を1当量の水梁化物供与体量元刻の存在下少なくとも1当金のアルデヒドで過速する。

前記第22項ないし第26項のいずれかに記機の方法。

別 Rが水塩である、得られた化合物をアルギル化してRが炭密原子5個までの直鎖状アルギル整である化合物を得ることは、1位以外の任意の位置にアミノ保護・が導入され、かつ1位のアミノ海が活性化状態にあつてもよい化合物を炭密原子5個までの直鎖状アルギル基及び雄脱薬を有するアルギル化剤で処理し、保護基を除去し、必要ならば欠いで分子中に存在する活性化基を除去することにより行なわれる附配端1項、6項および15項のいずれかに記載の方法。

- 選 整維の1-アミノ 基がアルキル化される前紀 第28頃に記載の方法。
- 凶 1-アミノ 遊はトリフルオロメチルスルホニ

にアミノ保護若を有していてもよい化合物を、式

(式中、Y/は前記等1項、6項または15項のいずれかにかけるYについての定礎と同一の意義を有する。)で凝わされ、かつ存在する任意のアミノまたはヒドロキシ族が保護されていてもよい。 図(カルポジイミドの存在下)及び該級の反応性 誘導体から退ばれたアシル化剤で処理し分子中に存在する全ての保護基を除去し、弱られた1-N-アシル誘導体をアミド電元水衆化物試験で処理するととから成る前記簿1項、6項かよび15項のいずれかに記載の方法。

30 <u>坡の反応性誘導体がアンル化剤とむて用いら</u>れる前記第35頃に配滅の方法。

特開 昭52-244 (86) ル磅導体の形でアルキル化される前記率 2 8 項記 級の方法。

- RII 1-アミノ 悲はジー(2-シアノエチル) 勝 連体の形でアルキル化される前記簿 28 項記域の 方法。
- の アルキル化剤はアルキルフルオルスルホネート、硫铵ジアルキルまたはヨウ化アルキルである前記第28頃ないし第31頃のいずれかに記載の方法。
- 図 Rが水梁である诗られた化合物をアルキル化 してRが-CH<sub>2</sub>Y基(式中、Yは前紀第1項、第6 頂および第15項のいずれかにおける定途と同一 の深襞を有する。)であり、かつ前記第1項に記 戦の式 I におけるX がヒドロキシまたはアミノで ある化合物を得ることは、1位以外の任意の位置
- 図 被の反応性誘導体はエステル、アジド、イミ ダソール誘導体または無水物である前記点33頃 または第34項に記載の方法。
- 日本 アシル化剤で処理される化合物は設付加塩の 形成により一部中和される前配第33項ないし第 35項のいずれかに記収の方法。
- 切 アンル化制で処理される化合物は(n-1) 当世のは(但し、nは分子中のアミノ基の数を示 す。)により中和される前配第33頃ないし第56 頃のいずれかに配破の方法。
- 昭 アミノ選元水器化物試薬は水器化アルミニウムをたはホウ水器化アルミニウムである前配消33 頃ないし第37頃のいずれかに配破の方法。
- 39 4.6 ジー〇ー(アミノクリコジル) 2 デオキシストレブタミン頃であるゲンタマイシン

特開 昭52-244(87)

(gentamicin) A, ゲンタマイシン(gentamicin)
B. ゲンタマイシン (gentamicin)B1, ゲンタマイシン (gentamicin)B1, ゲンタマイシン (gentamicin)C1, ゲンタマイシン (gentamicin)C2, ゲンタマイシン (gentamicin)C2, ゲンタマイシン (gentamicin)C2a, ゲンタマイシン (gentamicin)C2a, ゲンタマイシン (gentamicin)C2b, ゲンタマイシン (fobramycin)C2b, ベルダマイシン (fobramycin)C2b, インデオキンカナマイシン (fobramycin)C2b, イージデオキンカナマイシン (fobramycin)C2b, イーdi-deoxykanamycin)C2b, 代生物質 (fobration)C2b, 抗生物質 (fobrat

り、かつシソマイシン(sisomicin) の誘導体の 場合は環境をXはアジドまたはアミノである。Jで 表わされる1.3 - ジーアミノシクリトールによつ て環境された前記誘導体及びその選挙的に適当な 安付加塩の製造方法において上配の4.6 - ジー〇 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブ タミン組中の1個の誘導体で、その2 - デオキシ ストレブタミン部分が、式、

(式中、X は上記と同一の意義を有する。)で袋 わされる1.3 - ジーアミノンクリトールによつて 遅速され、かつ1位以外の任母の位置にアミノ保 類響を有していてもよい化合物を、式、 (sisomicin) の精導体で、その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

「式中、R1 は一で一Y様(式中、Yは水寒,アルキル,アルケニル。シクロアルキル,アルキル ンクロアルキル,ヒドロキシアルキル,アミノアルキル,N-アルキル下ミノアルキル,アミノヒドロキジアルキル,N-アルキル下ミノとドロキシアルキル,フエニル。ペンジルまたはトリルであり,破垢妨疾機械は7個以下の破壊原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで潰壊されている場合は異なる設備原子上で遭喚されている。)であり、そしてXはヒドロキシ,アジドまたはアミノであ

(式中、Y'は上配のYについてと同一の意味を有し、かつ存在する任業のアミノまたはヒドロキシ茶は保護されていてもよい。)で扱わされる酸(カルボジイミドの存在下)及び該酸の反応性誘
海体から選ばれたアシル化制で処理し、欠いで必要ならば分子中に存在する全ての保護者を除去した後、目的とする誘導体化合物をそのまままたは酸付加塩として単離することを特徴とする前宏製 電方法。

41) 被 HO-C-Y, の反応性誘導体はエステル, アンド、イミダソール誘導体または無水物である。 前記簿39項または前記第40項に記載の方法。 48 アミル化例で処理される4.6-ジー〇-(ア ミノグリコンル)-2-デオキシストレブタミン

選導体は機付加省の形成により一部中和される。 前記は59 祖ないし選41個のいずれかに記載の

方法。

(3) アンル化州で処理される4.6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン 務導体は(n-1)等数の乗(但し、n は分子中 のアミノ帯の数を示す。)で中和される、特配第 39頃ないし第42頃のいずれかに配数の方法。 (4) と複物に本書中に記載された前記第1項ない

切 実質的に本理値例中のいずれかに配根された 物記簿1項ないし選43項のいずれかに記載の方

し年43頃のいずれかに記載の方法。

【式中、Rは水器または-CH2Y茎(式中、Yは水器、アルキル、アルケニル、シクロアルキル、シクロアルキル、アシクロアルキル、アミノアルキル、N-アルキルで、アミノアルキル、N-アルキルで、N-アルキルで、フェール、ペンジルまたはトリルであり、該脂肪族残酷は7個以下の炭素原子を育し、かつアミノ及びヒドロキシで罹災されている場合は異なる炭素原子上で罹災されている。)であり、そしてXはヒドロキシ、アジドまたはアミノであり、かつシソマインン誘導体の場合は従

本 4.6 - ジ - O - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン領であるゲンタマイシン A. ゲンタマイシンB. ゲンタマイシンB1. ゲンタマイシンC1a. ゲンタマイシンC1a. ゲンタマイシンC2a. ゲンタマイシンC2a. ゲンタマイシンC2a. ゲンタマイシンC2b. ゲンタマイシンX2. トブラマイシン. ベルダマイシン, カナマイシンA. カナマイシンB. ぶ.4'-ジデオキシカナマイシンB. 坑生物質 G - 5 2, 抗生物質 6 6 - 4 0 B, 坑生物質 6 6 - 4 0 D, 坑生物質 G - 4 1 8, 坑生物質 J I - 2 0 B 及びシソマイシンの誘導体で、その2 - デオキシストレブタミン部分が、式、

分が、式、

(式中、Xはアジドまをはアミノである。)で表わされる1.3-ジアミノシクリトールによつて履きかえられた前記誘導体及びその複学的に適当な機付加塩。

48 4.6-ジ-O-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシン A、ゲンタマイシンB、ゲンタマイシンB1、ゲ ンタマイシンC1、ゲンタマイシンC1a、ゲンタ マイシンC2、ゲンタマイシンC2a、ゲンタマイ シンC2b、ゲンタマイシンX2、5',4'-ジデオ キシカナマイシンB、抗生物質G-52、抗生物

ンC2b、ゲンタマイシンX2、トプラマイシン、ベルダマイシン、カナマイシンA、カナマイシンB、抗生物質G-52、抗生物質66-40B、抗生物質66-40D、抗生物質G-418、抗生物質JU-20A、抗生物質JI-20B及びシソマイシンの誘導体で、その2-デオギシストレブタミン部分が、式、

特別 昭52-244(88) 戦66-40B, 杭生物質66-40D, 杭生物 \* 質G-418, 抗生物質JI-20A及び杭生物 貫JI-20Bの誘導体で、その2-デオキシス トレブタミン部分が、式、

(式中、X はヒドロキシである。)で表わされる

1.5-ジアミノシクリトールによつて魔きかえられた前記誘導体及びその喪学的に商当な敬付加塩。

43 4.6-ジー〇-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシン

A. ゲンタマイシンB. ゲンタマイシンC1a, ゲンタマイシンC1, ゲンタマイシンC2a, ゲンタマイシ

コキシアルキル、N-アルキルアミノヒドロキシアルキル、フェニル、ペンジルまたはトリルであり、被脂肪 楽襲 廷は 7 個までの 炭 零 娘子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで健 喚されている場合は異なる 炭素原子上で 離 喚されている。)であり、そして X はアジド または アミノである。〕で 袋 わされる 1、3 - ジアミノシクリトールによつて 愛きかえられた 前記 誘導体及び その 楽学的 に 適当な 限付加 塩。

50 4,6-ジ-0-(アミノグリコシル)-2-デオキシストレプタミン類であるゲンタマイシン
A、ゲンタマイシンB、ゲンタマイシンB1、ゲ
ンタマイシンC1、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマ
イシンC2、ゲンタマイシンC2a、ゲンタマイシン
C2b、ゲンタマイシンX2、トブラマイシン、ベル

特朗 四52-244(90)

ダマイシン、カナマイシンA、カナマイシンB、 5′、4′-ジデオキシカナマイシンB、航生物質G -52、航生物質66-40B、航生物質66-40D、航生物質G-418、航生物質J-20A及び流生物はJI-20Bの誘導体で、そ の2-デオキシストレブタミン紹分が、式、

【式中、R は - CH 2 Yを( 式中、 Y は 水来, アルキル, アルケニル, シクロアルキル, シクロアルキル, アミノアルキルアルキル, アミノアルキル, N - アルキルアミノアルキル, N - アルキルアミノヒドロキシアルキル, フェニル, ベンジル, またはトリルであ

り、疫情肪疾後基は7級までの炭器原子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで浸漉されている場合は異なる炭素原子上で遊離されている。)であり、そしてXはヒドロキシである。〕で炭わされる
1.3-ジアミノシクリトールによって健産かえられた前記樗嫌体及びその寒学的に適当な機付加塩。
Rは水袋または炭素原子4個までのアルキルである前記第46項に脱税の化合物及びその寒学内に適当な機付加塩。

R は水果またはエチルである前起簿 4 6 頃に 記載の化合物 及びその 変学的に適当な 機付加 収。

は 4,6 - ジ - 0 - (アミノグリコシル) - 2 - デオキシストレブタミン類の 誘導 体は 4 - 0 - アミノグリコシル - 6 - 0 - ガロサミニル - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシン B,

ゲンタマイシン Cla, ペルダマイシン及びシソマ

ゲンタマイシンB1, ゲンタマイシンC1, ゲンタマイシンC1a, ゲンタマイシンC2, ゲンタマイシンX2, ベルダマイシン, 抗生物費G-52, 抗生物費G-418, 抗生物費JI-20A, 抗生物費JI-20B及びシソマイシンの誘導体で、式I中Rが前記46項、51項および52項のいずれかにおける定義と同一の意義を有し、Xが前配率46項における定義と同一の意義を有する、前記集46項、51項および52項のいずれかに記憶の化合物でなての薬学的に適当な設付加塩。

F4 4.6 - ジ - O - (アミノグリコシル) - 2 - デオキンストレブタミン類の誘導体は4 - O - アミノグリコシル - 6 - O - ガロサミニル - 2 - デオキシストレブタミン類であるゲンタマイシンC1,

及びその袋学的に適当な歿付加塩。

- 57 5-エピゲンタマイシンB及びその概学内に 備当な波付知塩。
- 個 5-エピゲンタマイ シンB1 及びその選学的 に適当な受付加塩。
- 源 5-エピゲンタマイシンC1 及びその寒学的 に適当な受付加塩。
- til 5-エピゲンタマイシンCla 及びその概率 的に適当な機付加塩。
- 10 5-エピゲンタマイシンC2 及びその & 学的 に適当な唆付加塩。
- 心 5-エピゲンタマイシンC2a及びその変学的 に適当な機付加塩。
- 職 5-エピゲンタマイシンC2b及びその選挙的 に優当な現付加塩。
- 64 5 エピゲンタマイシンX2 及びその模学的

- に商当な現付加塩。
- 弱 5-エピベルダマイシン及びその変学的に適当な投付加省。
- 昭 5-エピー抗生物 賞G-52 及びその 選挙的 に適当な 戦行 加温。
- 5 エピー坑生物質G 4 1 8 及びその選挙的に適当な殴付加塩。
- が 5-エピー抗生物質JI-20A及びその選 幸内に適当な嬢付加塩。
- 図 5-エピー抗生物質JI-20B及びその基 学的に適当な暇付加塩。
- 10 5-エピー抗生物質 6 6 4 0 D 及びその基 学的に適当な破付加塩。
- (1) 5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイ シンC1 及びその名字的に適当な液付加塩。
- 78 . 5 エピーアミノー 5 デオキシグンタマイ シン C1 a &び その &学的 に 適当な 換付 加塩。
- (7) 5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイシンC2 及びその選挙的に適当な優付加塩。
- 「4 5-エピーアミノー5-デオキングンタマインンC2a及びその選挙的に確当な被付加福。
- 779 <u>5-エピーアミノー5-デオキシゲンタマイ</u> シンC2b及びその異学内に廣当な食付加度。
- (76) 5-エピーアミノー5-デオキシシソマイシン及びその変学的に適当な適付加塩。
- (7) 5-エピーアミノー5-デオキシベンタマイシン及びその案学的に適当な。
- 18 5-エピーアミノー5-デオキシー抗生物質
- G-52及びその姿学的に適当な。付加塩。
- 心 5-エピーアミノー5-デオキシー抗生物質

- 66-49D 及びその選挙的に商当な幾付加塩。
- 棚 5-エピーアジド・5-デオキングンタマイ
- シンC1 及びその選学的に適当な if 加塩。
- \*\*\* 5 エピーアジド 5 デオキンゲンタマイ
- シンCla 及びその電学的に適当な幾付加塩。
- ※ 5 エピーアジドー5 デオキシゲンタマイシン C2 及びその模学的に適当な機付加塩。
- 153 5-エピーアジド・5-デオキシゲンタマイ
- シンC2a 及びその異学的に適当な複付加塩。
- x4 5-エピーアジドー5-デオキシゲンタマイ
- シンC2b及びその裏学的に適当な液付加塩。
- ★ 5 エピーアジドー 5 デオキシシソマイシー
- ン及びその収字的に適当な後付加塩。
- 10 5-エピーアジド-5-デオキシベルダマイ
- シン及びその選学的に通当な機付加塩。

が 5-エピーアジドー5-デオキシ-杭生物質 G-52 &バモの選挙的に商当な銀付加塩。

89 5-エピーアジドー5-デオキシー抗生物質 66-40 D 及びその選学的に適当な 受付加温。
89 新昭月1頃ないしる8頃、44頃かよび45 項のいずれかに記載された方法によって製造された前記軍46項ないしま88項のいずれかに記載

の化合物。

M 前記等 1 頃、4 4 項および,4 5 頃のいずれか に記載された方法によつて 双浩された 5 - エビシ ソマインン。

心 前記男台頃中の式Iaの13-ジアミノシク

特開 昭52-244(92)
リトール部分にかいて、R は - GH2Y (式中、Y
は前記率6項にかける定機と同一の意識を有する。)
であり、X1 は前記部6項にかける定機と同一の 蔵機を有し、前記部6項にかける定機と同一の であり、X2 は前記部6項にかける定機と同一の であり、X2 は前記部6項にかける定機と同一の であり、X3 は前記部6項にかける定機と同一の は機を有し、前記部6項ないし第13項、15項 ないし第20項、第22項ないし第58項、44 損かよび45項のいずれかに記機された方法によ り 製造されたシソマイシン誘導体。

明 前記率6項ないし率58項、44項および
45項のいずれかに記載された万法によつて製造された1-N-エチル-5-エピシソマイシン。
対 4,6-0-(アミノグリコシル)-2-デオ
キシストレブタミン母であるゲンタマイシンA、
ゲンタマイシンB、ゲンタマイシンB1、ゲンタ
マイシンC1、ゲンタマイシンC1a、ゲンタマ

C26, ゲンタマイシンX2、トブラマイシン、ベルダマイシン、カナマイシンA、カナマイシンB、
3'.4'- ジデオキシカナマイシンB、抗生物質は52、抗生物質66-40D、抗生物質G-41B、抗生物質JI-20A、抗生物質JI-20B及びシソマイシンの痔瘻体で、
その2-デオキシストレブタミン部分が、式、

- 0 - NHR<sub>2</sub> NHR<sub>1</sub>

アルキル、フェニル、ベンジルもたはトリルであり、破脂肪族魔器は1個までの炭素順子を有し、かつアミノ及びヒドロキシで魔薬されている場合は異なる炭素上で遺壊されている。)であり、そしてXはヒドロキン、アジドまたはアミノであり、かつシソマイシン誘導体の場合は遺壊器Xはアジドまたはアミノである。〕で扱わされる1、5 - ジアミノシクリトールによつて遺壊された時紀诱導体及びその変学的に適当な境付加塩。

知 X は 前配第94項にかける定義と同一の 東モを有し、R1はアセチルである前記第94項に配数の化合物及びその裏学的に適当な 雙付加塩。

出 X は前紀第9 4 頃にかける定義と同一の意義を有し、R1 はS-4-アミノ-2-ヒドロキシブデルである前配第9 4 頃に宅戦の化合物及びそ

#### の名学的で適当な破付加塩。

到 Xは前記事94頃にかける定機と同一の無機 それし、R1 はS-3-アミノ-2-ヒドロキシ プロピオニルである前記第94頃に記載の化合物 及びその選挙的に確当な愛付加塩。

期 前記集39道ないし第45項のいずれかに記載された方法により製造された前記第94道ない

州 居性成分として前記選46頃に記載の少なく とも1種の化合物及び異学的用体または賦形例を 含有している選挙的組成物。

19 単位投水形態をしている前記第99項に記載 の組成物。

(101) 活性波分は前記率57項ないし第88項の いずれかに配載された化合物である前記第99項 または海100質に記載の組成物。

(102) 本母、特にその実确別に関連して実護的に 記載された前記編99項に記載の組成物。

(103) 活性成分が治環投与目的に適した形態だされている前配第99頃ないし第102頃のいずれかに記載の選挙的組成物を製造する方法。

(104) 括性成分が寒学的追体または駅が刷と視合される、前配第193頃に記載の方法。

(105) 前紀第103項もたは104項に記載された方法により製造された & 学的組成物。

(106) 感染しやすい細質感染にかかつた隠血動物 に無軽で抗増活性のある単の前記書46頃ないし 88頃のいずれかに配敞された化台物を役与する ことからなる、このような動物における抗視気応 を誘発する方法。

#### 後先權証明書差出書

. 昭和 5/年 / 月 2/日

特許厅提目 新藤 英雄 段

出頓人

名称 シェリコ・リミテッド

代 理 人

住 所

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル 206号室 \_

氏名 (2770) 弁理士 湯 茂 恭 三 [27]

種	别	等 許	実用新案	
出顧	番号	昭和50年特顯第 141053 号		
≱ .	国名よび番号	アメリカ 合衆国 アメリカ 合衆国	第5281923 第5285933 第6112893 第6112903	
発明	の名称	プソイドトリサッカロイド類2 製造法 51.1.21 出ま		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: \_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.